MODIFIARIO LOA 101

10/523075

# Rec'd PCTAPTO 25 FAR 2005

PCT/IB 0 3 / 0 2 9 2 2

2 1, 08, 03

# Ministero delle Attività Produttive

Direzione Generale per lo Sviluppo Produttivo e la Competitività Ufficio Italiano Brevetti e Marchi Ufficio G2

Autenticazione di copia di documenti relativi alla domanda di brevetto per:

Invenzione Industriale

N.

TO2002 A 000674



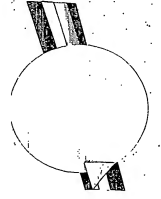
REC'D 0 9 SEP 2003
WIPO PCT

Si dichiara che l'unita copia è conforme ai documenti originali depositati con la domanda di brevetto sopraspecificata, i cui dati risultano dall'accluso processo verbale di deposito.

Inoltre verbale di deposito di Istanza depositato alla Camera di Commercio di Torino n. TOR0514 del 19/09/2002 (pag. 1) Prospetto A (pag. 1): e Testo Descrizione (pagg.33).

Roma, Il

54 960. 2003)



**BEST AVAILABLE COPY** 

L'DIRIGENTE
Sleme Slevel

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

UFFICIO ITALIAN	O DELL'INDUSTI EL COMMERCIO E DELL'ARTIGIANATO 10 BREVETTI E MARCHI. ROMA VETTO PER INVENZIONE INDUSTRIALE, DEPOSITO RISERVE, ANTICIPATA ACCESSIBILIT	MODULO A
A. RICHIEDENTE (I)	ANTICIPALA ACCESSIBILIT	A AL PUBBLICO RELYMINATION
1) Denominazione	ROTTA RESEARCH LABORATORIUM S.P.A	THE OF EVEN AND A PARTY OF THE
Residenza	MONTA	·
2) Denominazione	MONZA - MI	codice 1.11.11.0447.283015.91
Residenza		codice Liliani
B. RAPPRESENTANT	EGIUSEPPE CIENTERAU.B.M.	fiscale
denominazione studi	odiappartenenza Jacobacci & Partners S.p.A.	1
vta l <del>⊂o⊥so</del> -	REULO Parco	cap 10152 (prov) 10
C. DOMICILIO ELETTI	VO destinatorio	
via [		
D. TITOLO	classe proposta (sez/cl/scl) L_L_L_ gruppo/sottogruppo l	
DERIVATI	ANTRANILICI AD ATTIVITA: ANTIGOLECISTOCHI	NTNTCA
r <del>( wwi.T-cck</del>	-1), PROCEDIMENTO PER LA LORO PREPARAZIONI	E LORO USO
LEARMAGEUT	ICO.	
ANTIQUATA AGGEOG		
E. INVENTORI DESIG	IBILITÀ AL PUBBLICO: SI U NO文 : SE ISTANZA: DATA L』/ L. L. NATI cognome nome C FRANCESCO	cognome nome
2) WARNAV	AS ANTONIO : J & ROVATI LUCIO (	
F. PRIORITÀ	4 800 155 TO TO TO	
nazione o organiz	alleg zazione tipo di priorità numero di domanda data di deposito \$/	ato SCIOGLIMENTO RISERVE
1)		
2) · L	ى ( البيارلية / السيالية السيالية / السيالية	
G. CENTRO ABILITAT		
	O DI RACCOLTA COLTURE DI MICRORGANISMI, denominazione	
H. ANNOTAZIONI SPE		
		CE
DOCUMENTAZIONE AL	LECATA	<u>ें जि</u>
N. es.	SOLAB ONALLA	SCIOGLIMENTO RISERVE Data Nº Protocollo
Doc. 1) PROV	n. pag. [ riassunto con disegno principale, descrizione e rivendicazioni (obbligatorio) esembala	[-1/11/11/11/11/11/11/11/11/11/11/11/11/1
Doc. 2) PROV	n. tav. disegno (obbligatorio se citato in descrizione, i esemplare	التااليا/ليا/ليانايا
Doc. 3) RIS	dichiarazione sostitutiva di certificazione	.   [
Doc. 4) RIS	designazione inventore	ا الماد و و الماد ا
Doc. 5)   Ris	documenti di prioritè con traduzione in italiano	. confronta singole priorità
Doc. 6)         Ris 1	autorizzazione o atto di cessione	ا ، ، ، ، ، ، ، ، الليا الليا الليا
Doc. 7)	nominativo completo del richiedente	
8) attestati di versamento, COMPILATO IL [고급	FIRMA DEL (I) RICHIEDENTE (I)	obbligatorio :
CONTINUA SUNO $\sqrt{N}$	Nscr /	E QUINTERNO No. 257BM)
DEL PRESENTE ATTO S	I RICHIERE CORIA ALITERITICA CIRIO I . (	•
	Odcobacci	& Partners S.p.A.
C. VERBALE DI DEPOSITO	C. I. A. A. DI TORINO NUMERO DI DOMANDA ,	codice d.=:
D		l del man di
D	uem Tladue Lii glomo Ven cisei dicato (i) ha (hanno) presentato a me sottoscritto la presente domanda, corredate di n. Lil togli aggluntivi per la	. J. del mese di   ]
	E DELL'UFFICIO ROGANTE	concessione del brevetto soprariportato.
		i
·	EPOSĮTANTE	) UNEEDINE POOLNE
_ \	r Wimbro	L'UFFICIALE ROGANTE
COINE	Cdeff difficio	ule obligate

HIASSUNTO INVE	NZIONE CON DISEGNO PICTURALE				
NUMERO DOMANDA	10 2002 A00	<b>-067.4</b>	DATA DI DEPOSITO	عيا البيا البيعا	
NUMERO BREVETTO	76 Z 00Z 110 G		DATA DI RILASCIO L	7)/17/177	
A. RICHIEDENTE (I	•				
Denominazione		RATORIUM S.P.A.			
Residenza	MONZA	MI			
D. TITOLO	•		•		
DERIVATI	ANTRANILICI AD ATTI	VITA' ANTICOLEC	<del>CISTOCHINI</del>	NICA	
- (ANTI-CO	K-1), PROCEDIMENTO P	ER LA LORO PREP	ARAZIONE	E LORO USO	
FARMACE	TTCO				
Classe proposta (sez.)	cL/scl/) L: (gru	ppo/sottogruppo)	<u> </u>	•	
L. RIASSUNTO					

Composti antranilici ad attività anti-CCK di formula generale (I) in cui:

n è un numero intero compreso tra 0 e 7; R<sub>1</sub> è scelto indipendentemente tra i gruppi:

in cui  $X_1$  è scelto indipendentemente tra S, O,  $NR_2$  ed  $X_2$  è un gruppo scelto tra: H,  $C_1$ - $C_4$  alchile, F, Cl,  $CF_3$ ,  $OCH_3$ ,  $OC_2H_5$ , CN;  $R_2$  è scelto tra H oppure  $CH_3$ ;  $R_3$  è scelto tra H,  $CH_3$ , F, Cl,  $CF_3$ ,  $OCH_3$ ;  $R_4$  è scelto tra i gruppi: H, -S-( $CH_2$ )m- $R_5$ , -SO<sub>2</sub>-( $CH_2$ )m- $R_5$  (n diverso da 0), un gruppo alchilico ramificato, un cicloalchile, un cicloalchenile, il gruppo 1 o 2-adamantilico, un gruppo fenilico opzionalmente sostituito;  $R_5$  è scelto tra i gruppi: H, alchile lineare o ramificato, cicloalchile, il gruppo 1 o 2-adamantilico, un gruppo fenilico opzionalmente sostituito.

M. DISEGNO





# Descrizione dell'invenzione industriale dal titolo:

# "DERIVATI ANTRANILICI AD ATTIVITA' ANTICOLECISTOCHININICA (ANTI-CCK-1), PROCEDIMENTO PER LA LORO PREPARAZIONE E LORO USO FARMACEUTICO"

di: Rotta Research Laboratorium S.p.A., nazionalità Italiana, San Fruttuoso di Monza, Milano

Inventori designati:

Francesco Makovec, Antonio Varnavas, Lucia

Lassiani, Lucio C. Rovati.

Depositata il: 26 luglio 2002



## **DESCRIZIONE**

La presente invenzione ha per oggetto nuovi derivati dell'acido antranilico che possono essere rappresentati dalla seguente formula generale (I) ed in cui:

n è un numero intero compreso tra 0 e 7;

R<sub>1</sub> è scelto indipendentemente tra i gruppi:

$$X_1$$
 $X_2$ ,  $X_1$  $X_2$ 

in cui  $X_1$  è scelto indipendentemente tra S, O,  $NR_2$  ed  $X_2$  è un gruppo scelto indipendentemente tra: H,  $C_1$ - $C_4$  alchile lineare o ramificato, F, Cl,  $CF_3$ ,  $OCH_3$ ,  $OC_2H_5$ , CN;

R<sub>2</sub> è scelto indipendentemente tra H oppure CH<sub>3</sub>;

 $R_3$  è scelto indipendentemente tra H, CH $_3$ , F, CI, CF $_3$ , OCH $_3$ ;

R<sub>4</sub> è scelto indipendentemente tra i gruppi: H, -S-(CH<sub>2</sub>)m-R<sub>5</sub>, -SO<sub>2</sub>-(CH<sub>2</sub>)m-R<sub>5</sub> (n diverso da 0) in cui m è un numero intero compreso tra 0 e 2, un gruppo alchilico ramificato formato da 3 a 6 atomi di carbonio, un cicloalchile formato da 3 a 10 atomi di carbonio, un cicloalchenile formato da 4 a 6 atomi di carbonio, il gruppo 1 o 2-adamantilico, un gruppo fenilico semplice oppure mono o bi-sostituito, in cui i sostituenti possono essere scelti indipendentemente tra alogeni, un gruppo

alchilico lineare formato da 1 a 3 atomi di carbonio, un gruppo alchilico ramificato formato da 3 a 6 atomi di carbonio, un gruppo alcossilico formato da 1 a 3 atomi di carbonio, -NO<sub>2</sub>, -CF<sub>3</sub>, -CN;

R<sub>5</sub> è scelto tra i gruppi: H, un gruppo alchilico lineare formato da 1 a 3 atomi di carbonio, un gruppo alchilico ramificato formato da 3 a 6 atomi di carbonio, un cicloalchile formato da 3 fino 10 atomi di carbonio, il gruppo 1 o 2-adamantilico, un gruppo fenilico semplice oppure mono o bi-sostituito, in cui i sostituenti possono essere scelti indipendentemente tra alogeni, un gruppo alchilico lineare formato da 1 a 3 atomi di carbonio, un gruppo alchilico ramificato formato da 3 a 6 atomi di carbonio, un gruppo alcossilico formato da 1 a 3 atomi di carbonio, -NO<sub>2</sub>, -CF<sub>3</sub>, -CN.

La stereochimica del centro chirale, evidenziato con un asterisco (\*) nella formula (l) può essere R (Rectus), racemica [R (Rectus), S (Sinister)] oppure S (Sinister).

Preferibilmente n è tra 1 e 2; R<sub>1</sub> è scelto preferibilmente tra i gruppi 2-indolile, 2-indolile sostituito indipendentemente con il gruppo fluoro in posizione 5 oppure con il gruppo metilico in posizione 1; R<sub>3</sub> è scelto preferibilmente tra i gruppi H, CH<sub>3</sub>, F, Cl; R<sub>4</sub> è scelto preferibilmente tra il gruppo fenilico semplice o monosostituito con i gruppi metile, metossi e CF<sub>3</sub>, mentre la stereochimica dei composti rivendicati sul centro chiralico asteriscato nella formula (I) è preferibilmente nella forma racemica (R, S) o R (Rectus).

I composti della presente invenzione dimostrano essere potenti antagonisti per i recettori CCK-1 (CCK-A) della colecistochinina (CCK). Si può pertanto ritenere che essi possano essere impiegati con vantaggio nella terapia di diverse patologie dell'uomo legate a scompensi della CCK o di altri polipeptidi bioattivi ad essa correlati, sia a livello periferico, ossia nel sistema gastrointestinale, sia a livello del sistema nervoso centrale (CNS) o di altri organi ed apparati nei quali tali peptidi bioattivi ricoprono un ruolo fisiologico o patologico. Così ad esempio si può preconizzare un vantaggioso impiego di questi composti per il trattamento, a livello gastrointestinale, di patologie riguardanti la motilità di organi quali cistifellea, stomaco ed intestino. In particolare nel caso di coliche biliari da colecistolitiasi, nel reflusso gastro-esofageo (GERD) dovuto ad un anomalo funzionamento dello sfintere esofageo inferiore (LES) nonché nella sindrome del colon irritabile (IBS).

Altre patologie dell'apparato digerente in cui i compostatoggetto possono essere impiegati con vantaggio, strettamente correlate alla tunzione secretagoga e a quella trofica che la CCK esplica attraverso i recettori CCK, in progni bersaglio dell'apparato gastrointestinale, sono le pancreatiti acute e croniche nonché diversi tumori in cui la CCK o altri peptidi bioattivi correlati ad essa fungono da fattori di crescita. Accanto alle patologie che interessano l'apparato gastrointestinale ci sono molteplici azioni che interessano il CNS ed in cui il sistema CCK-ergico sembra ricoprire un ruolo importante. Anoressia, ansia, panico, depressione, schizofrenia, dolore associato a tumori ecc. sono alcune delle situazioni fisiopatologiche ad ampio impatto sociale nelle quali si ritiene che i composti oggetto dell'invenzione possano essere impiegati con vantaggio.

Fino ad ora sono state descritte numerosi classi chimiche di antagonisti recettoriali della CCK-1. Tra queste segnaliamo derivati benzodiazepinici quali ad esempio la devazepide (L-364,718) (Mol. Pharmacol. 30 (212), 1986) e FK480 (J. Pharmacol. Exp. Ther. 268 (571) (1994), derivati indolici come ad esempio SR 27897 (Eur. J. Pharmacol. 232 (13), 1993) e T-0632 (Eur. J. Pharmacol. 304 (147), 1996), derivati dell'acido glutammico come lorglumide e loxiglumide (Gastrin and Cholecystokinin, Bali and Martinez (Eds.), Elsevier (45), 1987), derivati dell'acido aspartico quali il 2-NAP (Br. J. Pharmacol. 108 (734), 1993), derivati quinazolinonici ad attività mista CCK-1 e CCK-2 antagonista [US Patent 5756502 (1998)].

Tutte queste ricerche dimostrano come vi sia una forte richiesta terapeutica per trovare nuovi farmaci ad attività anti-CCK-1 potenti, selettivi e ben tollerati. Recentemente sono stati descritti dei derivati dell'acido antranilico [TO 95-000554 (1995)] che tuttavia sono dei prodotti antagonisti del sottotipo recettoriale 2 (B) della CCK, mentre non erano fino ad ora noti derivati anti CCK-1 dell'acido antranilico.

Forme farmaceutiche dei composti oggetto dell'invenzione possono essere preparate secondo tecniche convenzionali come ad esempio compresse, capsule, sospensioni, soluzioni e suppositori, cerotti oppure preparazioni solide per uso orale a rilascio modificato e possono essere somministrate per via orale, parenterale, nasale, rettale e transdermica.

L'ingrediente attivo viene somministrato al paziente tipicamente in ragione da 0.1 a 10 mg/kg di peso corporeo per dose. Per la somministrazione per via

parenterale è preferibile l'impiego di un sale idrosolubile dei composti oggetto come il sale sodico oppure un altro sale non tossico e farmaceuticamente accettabile. Come ingredienti inattivi si possono impiegare sostanze comunemente utilizzate in tecnica farmaceutica come eccipienti quali diluenti, leganti, aromatizzanti, disaggreganti, coloranti, umettanti, edulcoranti, polimeri naturali o di sintesi ecc.

Il metodo utilizzato per la preparazione dei composti oggetto dell'invenzione comprende le seguenti fasi:

a) Far reagire in rapporto stechiometrico il cloridrato dell'estere etilico di opportuni aminoacidi di formula (V) in cui n ed R<sub>4</sub> hanno il significato precedentemente indicato ed aventi il centro chirale nella configurazione

$$\begin{array}{c|c} R_4 \\ H & (CH_2)n \\ H & O \end{array} \quad (V) \qquad R_2 - N \qquad (IV)$$

desiderata, con l'anidride isatoica di formula (IV) opportunamente sostituita con  $R_2$  ed  $R_3$ , in cui  $R_2$  ed  $R_3$  hanno il significato sopra riportato, in presenza di una amina terziaria quale ad esempio trietilamina, in un solvente inerte e ad una temperatura compresa tra i +10° e la temperatura di ebollizione del solvente, per dare gli N-antranoil-aminoacidi etilesteri di formula (III) (vedi Schema 1, I fase).

b) Far reagire i derivati antranilici di formula (III), in cui n, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub> ed R<sub>4</sub> hanno il significato riportato sopra, con una quantità equivalente di un cloruro acilico di formula R<sub>1</sub>-COCI, in cui R<sub>1</sub> ha il significato sopra riportato, preferibilmente in piridina ed ad una temperatura compresa tra i 0° ed i +30° e recuperare dalla miscela di reazione gli acil-derivati di formula (II) (vedi Schema 1, II fase).

c) Idrolizzare gli esteri di formula (II), in cui n, R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub> ed R<sub>4</sub> hanno il significato riportato sopra, in un solvente inerte (quale ad esempio tetraidrofurano), con una soluzione acquosa di una base inorganica forte (come l'idrossido di litio), per un periodo di tempo compreso tra 4 e 48 ore. Dopo evaporazione del solvente si acidifica e si recuperano dalla massa di reazione e con metodi convenzionali i derivati dell'acido antranilico di formula (I) in cui n, R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub> ed R<sub>4</sub> hanno il significato sopra riportato e con il centro chirale nella configurazione desiderata (vedi Schema 1, III fase).

Gli esteri etilici degli aminoacidi di partenza di formula (V), gli aminoacidi da cui derivano nonché le anidridi isatoiche opportunamente sostituite di formula (IV) sono reperibili in commercio o sono stati preparati con metodi convenzionali e descritti in letteratura.

I cloruri acilici di formula  $R_1$ -COCI, in cui  $R_1$  ha il significato precedentemente indicato, sono stati preparati secondo metodi convenzionali, (preferibilmente impiegando pentacloruro di fosforo), in un solvente inerte, ad una temperatura compresa tra i -10° ed i +20° C.

La serie di operazioni del procedimento secondo l'invenzione viene illustrata integralmente nello schema seguente (Schema 1):

$$R_4$$
 $H$ 
 $CH_2)n$ 
 $H$ 
 $CH_3$ 
 $H$ 
 $CH_4$ 
 $H$ 
 $CH_5$ 
 $H$ 
 $CH_7$ 
 $H$ 
 $CH_$ 

II fase

$$R_3$$
 (III)

III fase

$$R_1$$
  $R_2$   $R_4$   $R_4$   $R_4$   $R_4$   $R_4$   $R_4$   $R_4$   $R_4$   $R_4$   $R_5$   $R_6$   $R_7$   $R_8$   $R_8$   $R_8$   $R_8$   $R_8$   $R_9$   $R_9$ 

I seguenti esempi vengono riportati per meglio illustrare l'invenzione

#### Esempio 1

Preparazione di: estere etilico dell'acido 2(R,S)-(2-amino-benzollamino)-3-fehili-propionico (formula generale III).

A 22.9 g (0.1 moli) del cloridrato della DL-fenilalanina etil estere, sospesi in 500 ml di acetato di etile, si aggiungono 13.9 ml di trietilamina (0.1 moli) e, sotto agitazione, 16.3 g (0.1 moli) di anidride isatoica. Dopo riscaldamento a riflusso per 4 ore la miscela di reazione viene raffreddata a temperatura ambiente e filtrata. Il filtrato viene lavato con NaOH 1N e poi con acqua. La fase organica viene disidratata ed evaporata ed il residuo oleoso è friabilizzato da etere di petrolio 40-60°. Il prodotto grezzo viene cristallizzato da etile acetato / esano 1:1 (v/v). Dopo raffreddamento, il solido bianco formato viene filtrato ed essiccato a 60° C, ottenendo 25.0 g (0.08 moli) di prodotto con resa del 80% (C<sub>18</sub>H<sub>20</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>).

P.f. 85°C

TLC (AcOEt/Esano 1:1) - Rf: 0.63.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>): δ 1.24 (t, 3H, -CH<sub>3</sub>); 3.21 (m, 2H, -C $\underline{H}_2$ -CH<); 4.18 (q, 2H, -CH<sub>2</sub>-O-); 4.97 (m, 1H, >CH-); 5.45 (s, 2H, -NH<sub>2</sub>); 6.52 (d, 1H, -NH-); 6.61-7.28 (m, 9H, aromatici).

Tutti i composti di formula III vengono sintetizzati impiegando la medesima procedura (vedi schema 1- I fase).

#### Esempio 2

Preparazione di: estere etilico dell'acido 2(R,S)-{2-[(1*H*-indol-2-carbonil)amino]-benzoilamino}-3-fenil-propionico (formula generale II).

Ad una sospensione di 16.1 g (0.1 moli) dell'acido indol-2-carbossilico in 250 ml di diclorometano, a 0°C, vengono aggiunti a piccole porzioni e sotto agitazione 31.2 g (0.15 moli) di pentacloruro di fosforo. Si lascia reagire a temperatura ambiente per 3 ore, si aggiunge diclorometano e si evapora il solvente sotto vuoto. Il cloruro dell'acido così formatosi, sciolto in 50 ml di diclorometano, viene aggiunto sotto agitazione ad una soluzione di 31.2 g (0.1 moli) dell'estere etilico dell'acido 2(R,S)-

(2-amino-benzoilamino)-3-fenil-propionico in 100 ml di piridina a temperatura di 0°C. Al termine dell'aggiunta la massa di reazione viene tenuta a 0°C ancora per un'ora e poi a temperatura ambiente per circa 12 ore. Si aggiungono 250 ml di diclorometano e la fase organica si lava con 400 ml di HCl 1N e poi con NaOH 0.1N ed infine con una soluzione satura di NaCl. Dopo essiccamento, si evapora il solvente ed il prodotto grezzo viene purificato per trattamento con metanolo caldo. Dopo raffreddamento il solido viene filtrato ed essiccato a 60°C in stufa, ottenendo 35.5 g (0.078 moli) di prodotto con resa del 78% (C<sub>27</sub>H<sub>25</sub>N<sub>3</sub>O<sub>4</sub>).

P.f. 210-211°C

TLC (AcOEt/Esano 1:1) - Rf: 0.69.

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 1.17 (t, 3H, -CH<sub>3</sub>); 3.20 (m, 2H, -C<u>H</u><sub>2</sub>-CH<); 4.11 (q, 2H, -CH<sub>2</sub>-O-); 4.79 (m, 1H, -CH<); 6.98 (s, 1H, indolo); 7.06-7.82 (m, 12H, aromatici); 8.64 (d, 1H, aromatico); 9.30 (d, 1H, -N<u>H</u>-CH<); 11.95 (s, 1H, -NH- indolo); 12.15 (s, 1H, -NH-).

Tutti i composti di formula II vengono sintetizzati impiegando la medesima procedura (vedi schema 1 – II fase).

#### Esempio 3

Preparazione di: Acido 2(R,S)-{2-[(1*H*-indol-2-carbonil)amino]-benzoilamino}-3-fenil-propionico. [composto 1 (formula generale I) — Tabella 1].

Ad una sospensione di 45.5 g (0.1 moli) dell'estere etilico dell'acido 2(R,S)-{2-[(1*H*-indol-2-carbonil)amino]-benzoilamino}-3-fenil-propionico in un litro di una miscela H<sub>2</sub>O/THF 1:1 vengono aggiunti 4.6 g (0.11 moli) di idrossido di litio idrato e lasciati sotto agitazione a temperatura ambiente per 24 ore. Si procede con l'evaporazione del solvente organico ed il prodotto viene ottenuto per precipitazione a 0°C in seguito ad acidificazione con HCl diluito. Il prodotto grezzo è cristallizzato da metanolo, ottenendo 36.3 g (0.085 moli) con resa del 85% (C<sub>25</sub>H<sub>21</sub>N<sub>3</sub>O<sub>4</sub>).

P.f. 268-269°C

TLC (AcOEt/MeOH 2:1) - Rf: 0.61.

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 3.27 (m, 2H, -C $\underline{H}_2$ -CH<); 4.79 (m, 1H, >CH-); 6.97 (s, 1H, H indolo); 7.06-7.87 (m, 12H, aromatici); 8.64 (d, 1H, H aromatico); 9.21 (d, 1H, -NH-); 11.93 (s, 1H, -NH- indolo); 12.28 (s, 1H, -NH-).

#### Esempio 4

Preparazione di: Acido 2(R)-{2-[(1*H*-indol-2-carbonil)amino]-benzoilamino}-3-fenil-propionico.

[composto 2 (formula generale I) - Tabella 1].

Si procede secondo quanto descritto negli esempi 1, 2 e 3, partendo dal cloridrato della D-fenilalanina etil estere.

Resa: 43 %;

Formula : C<sub>25</sub>H<sub>21</sub>N<sub>3</sub>O<sub>4</sub>.

P.f. 271-272°C:

TLC (AcOEt/MeOH 2:1) - Rf: 0.61

Potere rotatorio:  $[a]_D^{25} = + 13.6$  (c = 0.59, DMF).

Purezza ottica : e.e [ HPLC chirale] = 98.7 %.

Condizioni analitiche HPLC chirale: Colonna CSP-TE-SP-100 250 mm; diametro interno 4 mm; Detector: UV a 254 nm; Eluente: MeOH/H2O 85/15 (v/v) + 20 mM NH<sub>4</sub>OAc; Flusso: 1.00 ml/min; Temperatura: 23° C; Tempo di ritenzione: 5.6 min contro 4.0 min dell'enantiomero S.

## Esempio 5

Preparazione di: Acido 2(S)-{2-[(1*H*-indol-2-carbonil)amino]-benzoilamino}-3-fenil-propionico.

[composto 3 (formula generale I) - Tabella 1].

Si procede secondo quanto descritto nell'esempio 4, partendo dal cloridrato della L-fenilalanina etil estere.

Resa: 50 %;

Formula: C<sub>25</sub>H<sub>21</sub>N<sub>3</sub>O<sub>4</sub>.

P.f. 270-271°C;

TLC (AcOEt/MeOH 2:1) - Rf: 0.61

Potere rotatorio:  $[a]_D^{25} = -15.8$  (c = 0.57, DMF);

Purezza ottica : e.e [ HPLC chirale] > 99.5 %.

Condizioni analitiche HPLC chirale: Colonna CSP-TE-SP-100 250 mm; diametro interno 4 mm; Detector: UV a 254 nm; Eluente MeOH/H2O: 85/15 (v/v) + 20 mM NH<sub>4</sub>OAc; Flusso: 1.00 ml/min; Temperatura: 23° C; Tempo di ritenzione: 4.0 min contro 5.6 min dell'enantiomero R

Tutti i composti di formula I vengono sintetizzati impiegando la medesima procedura (vedi schema 1). Nella seguente tabella 1, vengono riportati alcuni dei composti così ottenuti con alcune caratteristiche chimico-fisiche che li identificano ed il solvente di cristallizzazione, senza per questo essi limitino in alcun modo lo spirito e lo scopo dell'invenzione stessa.

.4. H i	동공	
\$_\$ 1		
. 0	Z-I	;
R.		\Z

í			_	_									<del></del>	,			
	TC	(Rf)	(Nota 2)	0.61*	0.61*	0.61*		*04	0.20	* 88	*88.0	0.00	0.23	0.46*	0.40	0.58*	0.82
	P.T0	FUSIONE	<u>ဗိ</u>	268-269	271-272	270-271	268-269	186-188	284-286	280 dec	265 dec	256 257	207-209	278-279	273-274	281-282	248-249
		FORMULA		C <sub>25</sub> H <sub>21</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	C <sub>25</sub> H <sub>21</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	C <sub>25</sub> H <sub>21</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	C25H20CIN3O4	C <sub>26</sub> H <sub>23</sub> N <sub>3</sub> O <sub>2</sub>	C <sub>26</sub> H <sub>20</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	C <sub>25</sub> H <sub>20</sub> FN <sub>2</sub> O <sub>2</sub>	C.H.FN.O.	C.H.C.	Czel zorazos	C <sub>28</sub> H <sub>23</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	C <sub>26</sub> H <sub>23</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	1	<del></del>
/1/		SOLVENTE DI	CRISTALLIZZAZIONE	МеОН	MeOH	MeOH	EtOH 99%	EtOH 75%	EtOH 99%	EtOH 99%	EtOH 99%	MeOH	MeOH	MeOH	МеОН	МеОН	МеОН
		\$		Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	Phenyl	2-Methyl-phenyl	4-Methyl-phenyl	2-Chloro-phenyl	3-Chloro-phenyl
L		=		-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	1
	STEDEO	SIENEO	(Nota 1)	R,S	œ	S	R,S	R,S	R,S	R,S	R,S	R,S	R,S	R,S	R,S	R,S	R,S
	23	2		エ	Ι	H	5-chloro	I	I	Ξ	Ξ	I	I	I	I	I	Ι
		:		I	エ	Ι	H	Ŧ	I	Ξ	I	I	I	F	T	I	Ŧ
	ž			2-Indolyl	2-Indolyl	2-Indolyl	2-Indolyi	1-Methyl-2-indolyl	5-Fluoro-2-indolyl	6-Fluoro-2-indolyl.	7-Fluoro-2-indolyl	2-Benzofuryl	2-Benzothienyl	2-Indolyl	2-Indolyl	2-Indolyl	2-Indolyl
	COMPOSTO			-	2	ო	4	Ċ.	9	7	80	6	10	7	12	13	.14

./. TABELLA 1 : COMPOSTI DI FORMULA GENERALE (I)

SOLVENTE DI FORMULA FUSIONE (C)°  MeOH C <sub>26</sub> H <sub>19</sub> Cl <sub>2</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 287-288  MeOH C <sub>26</sub> H <sub>20</sub> N <sub>4</sub> O <sub>6</sub> 239-240  MeOH C <sub>26</sub> H <sub>20</sub> N <sub>4</sub> O <sub>6</sub> 253-254  MeOH C <sub>26</sub> H <sub>20</sub> N <sub>4</sub> O <sub>6</sub> 243-244  MeOH C <sub>26</sub> H <sub>23</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 263-264  ACOEt C <sub>26</sub> H <sub>23</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 267-268  EtOH 99% C <sub>27</sub> H <sub>25</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 256-257  EtOH 99% C <sub>27</sub> H <sub>25</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 256-257  EtOH 99% C <sub>27</sub> H <sub>25</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 256-257  EtOH 99% C <sub>27</sub> H <sub>25</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 262-263  EtOH 96% C <sub>27</sub> H <sub>25</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 158-160  EtOH 99% C <sub>26</sub> H <sub>27</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 158-160  EtOH 99% C <sub>26</sub> H <sub>27</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 158-160  EtOH 99% C <sub>26</sub> H <sub>27</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 158-160  EtOH 99% C <sub>26</sub> H <sub>27</sub> N <sub>4</sub> O <sub>6</sub> 263-264  O						L					
5         2-Indolyl         H         R,S         1         2,6-dichloro-phenyl         MeOH         C <sub>25</sub> H <sub>19</sub> Cl <sub>2</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 287-288           3         2-Indolyl         H         H         R,S         1         3-Methoxy-phenyl         MeOH         C <sub>25</sub> H <sub>28</sub> N <sub>4</sub> O <sub>9</sub> 239-240           7         2-Indolyl         H         H         R,S         1         2-Nitro-phenyl         MeOH         C <sub>25</sub> H <sub>28</sub> N <sub>4</sub> O <sub>9</sub> 253-254           9         2-Indolyl         H         H         R,S         1         4-Nitro-phenyl         MeOH         C <sub>25</sub> H <sub>28</sub> N <sub>4</sub> O <sub>9</sub> 253-254           9         2-Indolyl         H         H         R,S         1         4-Nitro-phenyl         MeOH         C <sub>25</sub> H <sub>28</sub> N <sub>4</sub> O <sub>9</sub> 253-254           9         2-Indolyl         H         H         R,S         1         4-Nitro-phenyl         MeOH         C <sub>25</sub> H <sub>28</sub> N <sub>4</sub> O <sub>9</sub> 253-254           1         2-Indolyl         H         H         R,S         2         Phenyl         ACOEt         C <sub>25</sub> H <sub>28</sub> N <sub>5</sub> O <sub>4</sub> 257-258         0           2         2-Indolyl         H         H         R,S         2         2-Methyl-phenyl         EtOH 999%         C <sub>27</sub> H <sub>28</sub> N <sub>5</sub> O <sub>4</sub>	COMPOSTO	R1		83	STEREO (Nota 1)	<u> </u>	R4	SOLVENTE DI	FORMULA	P.TO FUSIONE	7.LC (Rt)
MeOH         C26H23N3O6         239-240           MeOH         C26H23N3O6         253-254           MeOH         C26H20N4O6         253-254           MeOH         C26H20N4O6         243-244           MeOH         C26H20N4O6         243-244           MeOH         C26H23N3O4         267-268           ACOEt         C26H23N3O4         267-268           ACOEt         C26H23N3O4         267-268           EtOH 99%         C26H22N3O4         272-274           EtOH 99%         C27H26N3O4         256-257           EtOH 99%         C27H26N3O4         262-263           EtOH 96%         C27H26N3O4         262-263           EtOH 96%         C26H27FN3O4         158-160           EtOH 99%         C26H22N3O4         262-263	15	2-Indolyl	Ξ	Ξ	R,S	_	2,6-dichloro-phenyl	MeOH		(C)°	(Nota 2)
MeOH         C <sub>26</sub> H <sub>20</sub> N <sub>4</sub> O <sub>6</sub> 253-254           MeOH         C <sub>25</sub> H <sub>20</sub> N <sub>4</sub> O <sub>6</sub> 253-254           MeOH         C <sub>25</sub> H <sub>20</sub> N <sub>4</sub> O <sub>6</sub> 243-244           MeOH         C <sub>26</sub> H <sub>23</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 263-260           AcOEt         C <sub>26</sub> H <sub>23</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 267-268           AcOEt         C <sub>26</sub> H <sub>23</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 267-268           EtOH 99%         C <sub>26</sub> H <sub>22</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 272-274           EtOH 99%         C <sub>27</sub> H <sub>25</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 256-257           EtOH 99%         C <sub>27</sub> H <sub>25</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 257-258           EtOH 96%         C <sub>27</sub> H <sub>25</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 262-263           EtOH 96%         C <sub>27</sub> H <sub>25</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 262-263           EtOH 96%         C <sub>26</sub> H <sub>27</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 262-263           EtOH 99%         C <sub>26</sub> H <sub>27</sub> N <sub>4</sub> O <sub>6</sub> 263-264	16	2-Indolyl	エ	I	R,S		3-Methoxy-phenyl	MOOM	255 179 C12 1/3 C4	887-787	0.53
MeOH         C <sub>26</sub> H <sub>20</sub> N <sub>4</sub> O <sub>6</sub> 243-254           MeOH         C <sub>25</sub> H <sub>20</sub> N <sub>4</sub> O <sub>6</sub> 243-244           MeOH         C <sub>26</sub> H <sub>23</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 263-264           AcOEt         C <sub>26</sub> H <sub>23</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 259-260           AcOEt         C <sub>26</sub> H <sub>23</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 267-268           EtOH 99%         C <sub>26</sub> H <sub>22</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 272-274           EtOH 99%         C <sub>27</sub> H <sub>26</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 256-257           EtOH 99%         C <sub>27</sub> H <sub>26</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 257-258           EtOH 96%         C <sub>27</sub> H <sub>26</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 257-258           EtOH 96%         C <sub>27</sub> H <sub>24</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 262-263           EtOH 96%         C <sub>27</sub> H <sub>24</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 262-263           EtOH 96%         C <sub>28</sub> H <sub>27</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 262-263           EtOH 99%         C <sub>28</sub> H <sub>27</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 262-263	17	2-Indolyl	Ŧ	=	R.S	-	2-Nitro-phenyl		C28F123IV3O5	239-240	0.48
MeOH         C2sH2oFN3O4         263-264           MeOH         C2sH2oFN3O4         263-264           AcOEt         C2sH2sN3O4         267-268           AcOEt         C2sH2sN3O4         267-268           AcOEt         C2sH2sN3O4         267-268           EtOH 99%         C2rH2sN3O4         272-274           EtOH 99%         C2rH2sN3O4         256-257           EtOH 99%         C2rH2sN3O4         257-258           EtOH 96%         C2rH2sFN3O4         262-263           EtOH 96%         C2rH2sFN3O4         158-160           EtOH 99%         C2sH2rFN3O4         158-160	18	2-Indolyl	I	I	R,S	-	4-Nitro-phenyl		C26720N4O8	253-254	0.41*
MeOH         C <sub>26</sub> H <sub>23</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 263-264           AcOEt         C <sub>26</sub> H <sub>23</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 259-260           AcOEt         C <sub>26</sub> H <sub>23</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 267-268           AcOEt         C <sub>26</sub> H <sub>23</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 267-268           EtOH 99%         C <sub>27</sub> H <sub>25</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 272-274           EtOH 99%         C <sub>27</sub> H <sub>25</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 256-257           EtOH 96%         C <sub>27</sub> H <sub>24</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 262-263           EtOH 96%         C <sub>27</sub> H <sub>24</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 158-160           EtOH 99%         C <sub>28</sub> H <sub>27</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 158-160           EtOH 99%         C <sub>28</sub> H <sub>27</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 262-263	19	2-Indolyl	I	Ξ	R.S		4-Fluoro-nhanvi		C25 T2014 OB	243-244	0.49*
WIECH         CzeHzsN3O4         259-260           ACOEt         CzeHzsN3O4         267-268           ACOEt         CzeHzsN3O4         267-268           EtOH 99%         CzeHzeN3O4         272-274           EtOH 99%         CzrHzeN3O4         256-257           EtOH 99%         CzrHzeN3O4         267-258           EtOH 96%         CzrHzeN3O4         262-263           EtOH 96%         CzeHzrFN3O4         158-160           EtOH 99%         CzeHzrFN3O4         158-160	20	2-Indolyl	I	7	C.	0	Pand Clark	LOOM	C25H20FIN3O4	263-264	0.54*
AcOEt         C <sub>26</sub> H <sub>23</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 267-268           AcOEt         C <sub>26</sub> H <sub>23</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 267-268           EtOH 99%         C <sub>26</sub> H <sub>22</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 272-274           EtOH 99%         C <sub>27</sub> H <sub>26</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 256-257           EtOH 99%         C <sub>27</sub> H <sub>26</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 267-268           EtOH 96%         C <sub>27</sub> H <sub>24</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 262-263           EtOH 96%         C <sub>28</sub> H <sub>27</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 158-160           EtOH 99%         C <sub>26</sub> H <sub>22</sub> N <sub>4</sub> O <sub>6</sub> 263-264	21	2-Indolvi		=		. ,	l legist	MeOn	C <sub>26</sub> H <sub>23</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	259-260	0.48*
AcOEt         C <sub>26</sub> H <sub>23</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 267-268           EtOH 99%         C <sub>26</sub> H <sub>22</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 272-274           MeOH         C <sub>27</sub> H <sub>26</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 256-257           EtOH 99%         C <sub>27</sub> H <sub>26</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 267-258           EtOH 96%         C <sub>27</sub> H <sub>24</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 262-263           EtOH 96%         C <sub>28</sub> H <sub>27</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 158-160           EtOH 99%         C <sub>26</sub> H <sub>22</sub> N <sub>4</sub> O <sub>6</sub> 263-264	6	reconstruction of the second o	c	E	×	7	Phenyl	AcOEt	$C_{26}H_{23}N_3O_4$	267-268	0.48*
EtOH 99%       CzeHzzFN3O4       272-274         MeOH       CzrHzsN3O4       256-257         EtOH 99%       CzrHzsN3O4       257-258         EtOH 96%       CzrHzrFN3O4       262-263         EtOH 75%       CzeHzrFN3O4       158-160         EtOH 99%       CzeHzzN4O6       263-264	77	2-Indolyí	I	I	භ	7	Phenyl	AcOEt	C <sub>26</sub> H <sub>23</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	267-268	0.48*
MeOH         C <sub>27</sub> H <sub>25</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 256-257           EtOH 99%         C <sub>27</sub> H <sub>25</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 257-258           EtOH 96%         C <sub>27</sub> H <sub>24</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 262-263           EtOH 75%         C <sub>28</sub> H <sub>27</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 158-160           EtOH 99%         C <sub>28</sub> H <sub>27</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 263-264	23	5-Fluoro-2-indolyl	Ξ	Ξ	R,S	2	Phenyl	EtOH 99%	C.H.F.N.O.	270 070	2 6
EtOH 99% C <sub>27</sub> H <sub>25</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 255-257 EtOH 96% C <sub>27</sub> H <sub>24</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 262-263 EtOH 75% C <sub>28</sub> H <sub>27</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 158-160 EtOH 99% C <sub>28</sub> H <sub>22</sub> N <sub>4</sub> O <sub>6</sub> 263-264	24	2-Indolyl	Ξ	Ŧ	R.S	m	Phenyl	HOOM	40 571 1970 1 1 1 1 0	417-717	0.70
EtOH 99% C <sub>27</sub> H <sub>25</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 257-258 EtOH 96% C <sub>27</sub> H <sub>24</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 262-263 EtOH 75% C <sub>28</sub> H <sub>27</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 158-160 EtOH 99% C <sub>26</sub> H <sub>22</sub> N <sub>4</sub> O <sub>6</sub> 263-264	25	2-Indolyl	I	I	. v.	,	2 Mother about		V2717251V3O4	/52-957	0.54*
EtOH 96%       C <sub>27</sub> H <sub>24</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 262-263         EtOH 75%       C <sub>28</sub> H <sub>27</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 158-160         EtOH 99%       C <sub>26</sub> H <sub>22</sub> N <sub>4</sub> O <sub>6</sub> 263-264	9	i		:	2	1	z-weuryi-prienyi	ETOH 89%	C <sub>27</sub> H <sub>25</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>		0.51*
EtOH 75% C <sub>28</sub> H <sub>27</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub> 158-160 EtOH 99% C <sub>26</sub> H <sub>22</sub> N <sub>4</sub> O <sub>6</sub> 263-264	ę l	5-Fluoro-2-indolyl	I	Ξ.	R,S	7	2-Methyl-phenyl	EtOH 96%	C <sub>27</sub> H <sub>24</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	_	0 71*
EtOH 99% C <sub>26</sub> H <sub>22</sub> N <sub>4</sub> O <sub>6</sub> 263-264	72	1-Methyl-2-Indolyl	I	I	R,S	2	2-Methyl-phenyl	EtOH 75%	C.H.FN.O.		*500
402-507 503-408	83	2-Indolyi	I	Ξ	R,S	7	2-Nitro-phenyl	, –	Co.H.o.N.O.		60.0
TO COOK PINE TO CO	nantiomero	$R \left[ \alpha \right]^{25} = +35.4^{\circ} (C=0)$	0.65; DM	F): ( <sup>b</sup> ) Enar	- Aliomero S	[~] 25	= 34 8° (C=0 65: DAM		O2611221V4O6	_	

	N P H (CHE)n	HO CENT	=0 -I
)—	ď.		¥

./. TABELLA 1 : COMPOSTI DI FORMULA GENERALE (I)

	0 =	ล	*	,		*	*	*	T		T				$\overline{}$	1	Т		Т	
·	7. (R)	(Nota 2)	<del> </del>		-	0.61*	0.73*	`	-	0.34*	0.40*		CO.D	0.70*	0 76*		0.56	0.64*	0.58*	
	P.TO FUSIONE	<u>ိ</u> ပ်	265 dec	020 920	200-208	233-235	252 dec	265_28B	22,02	2/4-2/6	220-221	200	<del>477-677</del>	192-193	241-243	000 000	730-500	242-243	276-277	257 250
	FORMULA		C <sub>26</sub> H <sub>22</sub> N₄O <sub>6</sub>	C.H.N.O.	2/1 /29 /30 S	V2711251N3U6	C <sub>27</sub> H <sub>24</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>5</sub>	CyH,oN,O,		C191171N3O4	C21H21N3O2	Z Z	-ZZI 1Z3143O4	C23H25N3O4	C23H25N3O2	ONH	241271304	V25∏29IN3O4	C21H21N3O2	Z
(1)	SOLVENTE DI	CRISTALLIZZAZIONE	<b>EtOH 99%</b>	EtOH 99%	FfOH 99%		EtOH 96%	МеОН	MeOH		МеОН	MeOH .		MeOH	EtoH 96%	EtOH 96%	MoOM		EtOH 99%	MeOH
	R4		4-Nitro-phenyl	2-Methoxy-phenyl	3-Methoxy-phenyl		Z-Methoxy-phenyl	Phenyl	Methyl	•	Ethyl	Propyl		Butyl	Pentyl	Hexyl	Hentvi		Isopropyi	Isopropyl
	С		7	2	2	1	7	0	0	$\dagger$	0	0			0	0	-	+		-
	STEREO	(Mold 1)	R,S	R,S	R,S	6	0,7	R,S	R,S		က လ'	R,S	o o	0,	S,S	R,S	R,S		۳- کر آگر	R,S
L	23		I	I	Ξ	]3	=	Ξ	Ī	<b> </b>	Ξ.	I	=	=	I	土	   <u>=</u>	  -		ェ
	23	:	E	I	I	3		Ι	I	]:	I.	I	I	:	I	Ξ	I	=	<b>C</b>	工
	S	Clabel	2-IIIddiyi	2-Indolyl	2-Indolyl	5-Fluoro-2-indolvl		2-Indolyl	2-Indolyl	1-Mother C lychtul	1-Ivicuiyi-2-IIIdolyi	1-Methyl-2-indolyl	1-Methyl-2-indolyl		2-Indolyi	2-Indolyl	2-Indolyl	2-Indolyl		2-Indolyi
	COMPOSTO	29	3	30	31	32		33	34	35	3	36	37	ę	85	39	40	41		42

r CFb)n	Ŕ
\$\frac{\partial}{2}	>=0
<b>∑</b> ± ·	Z-I
क्रु	
丞	

				-	-		=			
COMPOSTO	<u>R</u>			STEREO		ă			P.T0	TLC
				(Nota 1)		*	SOLVENTE DI	FORMULA	FUSIONE	(Rf)
43	2-Indohul	=  -	:		╬		CRISTALLIZZAZIONE		ပ္	(Nota 2)
2	2-IIIdolyl	Е	r —	R,S	~	Isopropyi	AcOEt	C <sub>23</sub> H <sub>25</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	252-253	0 73*
4	2-Indolyl	I	I	R,S	m	Isopropyi	AcOEt	C.H.A.N.O.	247 240	*
45	2-Indolyl	ェ	I	R.S.	4	Populari	I Cov	241 12/13/3	047-147	0.03
76		:		.		ıfdada.	ACOEL	C25H29N3O4	240 dec	0.78*
0	Z-Indolyl	I 	Ξ_	R,S	0	2-Ethyl-butyl	MeOH	Cy.HyyNyO,	218-210	*000
47	2-Indolyl	I	I	R.S	-	2_Ethyl_butyl	7000 1 1011	h C 17 17	2012	90.0
,					. [	z-Luiyi-Duiyi	MAR HOLL	C <sub>25</sub> H <sub>29</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	217-218	0.77*
40	2-Indolyl	H	I	R,S	-	Cyclohexyl	MeOH	C25H27N3O	222-223	0 58*
49	2-Indolyl	I	I	O.	0	O. C. delen		1 2	200	3
			:	2	4	Cyclonexy	EtOH 95%	C <sub>26</sub> H <sub>29</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	268-269	0.63*
20	2-Indolyl	I	I	R,S	က	Cyclohexyl	AcOEt	C.H.	244 242	100
51	2-Indolví	I	3	0	[			21. 131. 130.4	747-147	0.00
		=	5	ν,ν	7	Methylsulfanyl	MeOH	C21H21N3O4S	250-251	0.38*
52	2-Indolyl	Ι	I	R,S	-	Phenylsulfanyl	MeOH	C <sub>2</sub> ·H <sub>2</sub> ·N <sub>2</sub> O <sub>2</sub> S	252-253	, A
53	2-Indolyl	Ξ	Ι	R,S	-	1-Adamantylsulfanyl	FtOH 95%		207 202	00
54	2-Indolvl	Methy	3	0	1,		8/20	0281 131 N3 040	201-203	0.49*
		i i i	=	ט ג'ר	-	Phenyl	AcOEt	C <sub>26</sub> H <sub>23</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> S	191-193	0.26*
52	3-Indolyl	I	Ξ	R,S	-	Phenyl	МеОН	N H		1 3
Nota 1 Configurazione sul carbonia sia	Irazione en l	parhonio	(*) of old		1			50 121 1304	477-677	0.40"

Nota 1 Configurazione sul carbonio siglato (\*) nella formula generale (I); Nota 2 \* Eluente, AcOEt / MeOH 2:1 (v/v); \*\* Eluente, AcOEt / MeOH 3:1 (v/v).

#### DESCRIZIONE DELL'ATTIVITA' FARMACOLOGICA

#### 1. Attività anticolecistochininica (anti CCK-1) in vitro

Per valutare la capacità dei composti oggetto dell'invenzione di interagilie con il recettore CCK-1 sono stati eseguiti saggi di binding su acini pancreatici isolati di ratto, impiegando quale ligando marcato la [125]-BH-CCK-8 solfatata, secondo il procedimento descritto da Makovec F. [ J. Med. Chem. 35, (1992), 28]. Gli acini pancreatici ottenuti dalla digestione enzimatica del pancreas di ratti maschi outbred del ceppo Sprague Dawley, vengono incubati in presenza del tracciante radioattivo ed ai composti in studio per 30 minuti a 37°C. Dopo aver scartato il supernatante si è determinata la radioattività associata al pellet con uno scintillatore liquido. Il binding specifico si è determinato come differenza tra il binding in assenza ed in presenza di CCK-8, 1·10-6 M. I risultati ottenuti sono evidenziati in tabella 2, in cui viene riportata la IC<sub>50</sub>, ossia la concentrazione (espressa in micromoli/litro) dell'antagonista capace di spiazzare per il 50% la [125]-BH-CCK-8 dal recettore. I valori di IC<sub>50</sub> riportati sono stati calcolati con il metodo della regressione su un set di almeno 3 esperienze per ogni composto studiato.

Dai dati riportati in tabella 2 si osserva che molti dei composti oggetto dell'invenzione, come ad esempio i composti 21, 23, 25, 26, 30 e 32 sono dei potenti inibitori del binding della [125]-BH-CCK-8 ai recettori CCK-1 degli acini pancreatici di ratto, esibendo un'affinità a livello nanomolare.

### 2. Attività anticolecistochininica (anti CCK-2) in vitro

Onde verificare l'ipotesi che i composti oggetto dell'invenzione fossero degli antagonisti CCK-1 specifici, si è saggiata per alcuni dei composti più attivi quali CCK-1 antagonisti anche l'eventuale affinità per i recettori centrali della CCK di tipo CCK-2. A tale proposito sono stati eseguiti saggi di binding su cortecce cerebrali di cavia albina maschio outbred del ceppo Hartley, impiegando quale ligando marcato la [1251]-BH-CCK-8 solfatata, secondo il procedimento descritto da Makovec F. [ J. Med. Chem. 35, (1992), 28].

Tabella 2: Inibizione del binding della [125]-BH-CCK-8 agli acini pancreatici isolati di ratto.

Composto	IC <sub>50</sub> (micromoli/litro)	Composto	IC <sub>50</sub> (micromoli/litro)
1	0.24	28	0.12
2	0.11	29	0.12
3	7.13	30	0.008
4	0.41	31	0.01
5	0.17	32	0.009
6	0.06	33	. 0.26
7	0.16	34	1.96
8	0.09	35	3.08
9	0.52	36	0.21
10	0.78	37	0.17
11	0.16	38	0.01
12	0.37	39	0.02
13	0.27	40	0.24
14	0.28	41	0.20
15	1.41	42	0.06
16	0.24	43	0.08
17	0.16	44	,0.04
18	0.43	45	0.14
19	0.18	46	0.03
20	0.014	47	0.02
21	0.009	48	0.02
22	0.19	49	0.04
23	0.007	50	0.17
24	0.09	51	0.04
25	0.007	52	0.62
26	0.009	53	0.03
27	0.03	54	0.11
		55	1.95

L'incubazione delle membrane cerebrali assieme al tracciante radioattivo ed ai composti in studio è stata effettuata su piastre multi-pozzetto per 120 minuti a 25°C. Ogni pozzetto conteneva membrane corrispondenti a circa 0.5 mg di proteine/ml e 25 pM di ligando marcato in un volume totale di 250 microlitri. Il binding specifico si è determinato come differenza tra il binding in assenza ed in presenza di CCK-8, 1·10<sup>-6</sup> M. Al termine dell'incubazione viene eseguita una rapida filtrazione della piastra sotto vuoto e si misura la radioattività dei singoli filtri estratti dai pozzetti con un contatore di γ-emissione. I risultati ottenuti sono evidenziati in tabella 3, in cui vengono riportati i composti saggiati, le IC50 calcolate con il metodo della regressione su un set di almeno 3 esperienze per ogni composto studiato ed un indice ricavato dal rapporto delle affinità ottenute per i due tipi di recettore CCK-2 e CCK-1.

Inibizione del binding della [125]-BH-CCK-8 alle membrane Tabella 3: corticali di cavia.

		Rapporto	·		Rapporto
Composto	IC <sub>50</sub> (micromoli/litro)	IC50 CCK - 2 IC50 CCK - 1 (*)	Composto	IC <sub>50</sub> (micromoli/litro)	IC50 CCK - 2 IC50 CCK - 1 (*)
6	10.6	176.6	31	3.4	340
20	2.22	158.6	32	5.68	631.1
21	3.8	422.2	38	> 30	> 3000
23	10.8	1542.9	39	> 30	> 1500
25	> 30	> 4286	41	27.4	137
26	5.15	572.2	46	2.67	89
30	3.5	437,5	47	14.8	
		, .			740
Vota (*): De	ati tratti dalla tah		48	1.22	61

Nota (\*): Dati tratti dalla tabella 2.

Dai risultati riportati in tabella 3 emerge che i composti in oggetto legano debolmente il recettore centrale CCK-2 essendo le loro affinità in media comprese per questo recettore dalle 100 alle 1000 volte inferiori rispetto quelle dimostrate per i recettori di tipo CCK-1. Confrontando questi valori di affinità con quelli ottenuti per i recettori CCK-1 precedentemente riportati in tabella 2 si può affermare che i composti in oggetto sono dei ligandi potenti e specifici per il recettore CCK-1.

Per verificare l'ipotesi che i composti in oggetto fossero degli antagonisti CCK-1 specifici e non degli agonisti si è saggiata per alcuni dei composti più attivi illustrati in tabella 2 l'attività CCK-1 antagonista su un modello funzionale. Come modello sperimentale si è utilizzato la cistifellea di cavia stimolata in vitro da CCK-8 secondo il metodo descritto da Makovec et al. [Arzneim. Forsch. Drug Res. 35 (7), 1048 (1985)]. I risultati così ottenuti sono illustrati nella seguente Tabella 4 in cui vengono riportati i valori di IC<sub>50</sub> (moli/litro).

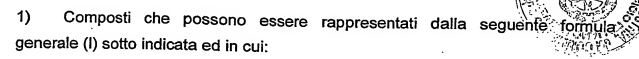
Le IC<sub>50</sub> riportate in Tabella 4 rappresentano per ogni composto la media di almeno 2 esperimenti separati, ognuno con un numero di 6-8 concentrazioni.

Tabella 4:	Inibizione dell	a contrazione	di cistifellea
	di cavia in vitr	o indotta da C	CK-8 (5 ng/ml)
Composto	IC <sub>50</sub> (moli/litro)	Composto	IC <sub>50</sub> (moli/litro)
20	3.5x10 <sup>-8</sup>	25	0.8x10 <sup>-8</sup>
21	2.0x10 <sup>-8</sup>	26	4.3x10 <sup>-8</sup>
23	1.5x10 <sup>-8</sup>	30	3.0x10 <sup>-8</sup>

Dai dati riportati in tabella si evince come alcuni dei composti oggetto dell'invenzione sono dotati di una potente attività antagonista verso la CCK anche in un modello funzionale.

Inoltre nessuno dei prodotti testati presentava delle proprietà agoniste apprezzabili fino alla concentrazione massima testata (1x10<sup>-5</sup>M).

#### **RIVENDICAZIONI**



$$R_1$$
 $N^{-R_2}$ 
 $N^{$ 

n è un numero intero compreso tra 0 e 7;

 $R_1$  è scelto indipendentemente tra i gruppi:

$$X_2$$
  $X_1$   $X_2$ 

in cui  $X_1$  è scelto indipendentemente tra S, O,  $NR_2$  ed  $X_2$  è un gruppo scelto indipendentemente tra: H,  $C_1$ - $C_4$  alchile lineare o ramificato, F, Cl,  $CF_3$ ,  $OCH_3$ ,  $OC_2H_5$ , CN;

R<sub>2</sub> è scelto indipendentemente tra H oppure CH<sub>3</sub>;

R<sub>3</sub> è scelto indipendentemente tra H, CH<sub>3</sub>, F, CI, CF<sub>3</sub>, OCH<sub>3</sub>;

 $R_4$  è scelto indipendentemente tra i gruppi: H,  $-S-(CH_2)m-R_5$ ,  $-SO_2-(CH_2)m-R_5$  (n diverso da 0) in cui m è un numero intero compreso tra 0 e 2, un gruppo alchilico ramificato formato da 3 a 6 atomi di carbonio, un cicloalchile formato da 3 a 10 atomi di carbonio, un cicloalchenile formato da 4 a 6 atomi di carbonio, il gruppo 1 o 2-adamantilico, un gruppo fenilico semplice oppure mono o bi-sostituito, in cui i sostituenti possono essere scelti indipendentemente tra alogeni, un gruppo

alchilico lineare formato da 1 a 3 atomi di carbonio, un gruppo alchilico ramificato formato da 3 a 6 atomi di carbonio, un gruppo alcossilico formato da 1 a 3 atomi di carbonio,  $-NO_2$ ,  $-CF_3$ , -CN;

R<sub>5</sub> è scelto tra i gruppi: H, un gruppo alchilico lineare formato da 1 a 3 atomi di carbonio, un gruppo alchilico ramificato formato da 3 a 6 atomi di carbonio, un cicloalchile formato da 3 fino 10 atomi di carbonio, il gruppo 1 o 2-adamantilico, un gruppo fenilico semplice oppure mono o bi-sostituito, in cui i sostituenti possono essere scelti indipendentemente tra alogeni, un gruppo alchilico lineare formato da 1 a 3 atomi di carbonio, un gruppo alchilico ramificato formato da 3 a 6 atomi di carbonio, un gruppo alcossilico formato da 1 a 3 atomi di carbonio, -NO<sub>2</sub>, -CF<sub>3</sub>, -CN.

La stereochimica del centro chirale, evidenziato con un asterisco (\*) nella formula (I) può essere R (Rectus), racemica [R (Rectus), S (Sinister)] oppure S (Sinister).

- Composti secondo la rivendicazione 1 di formula generale (I), semplici o salificati, in cui  $R_1$  è il gruppo 2-indolil semplice o indipendentemente sostituito in posizione 1 con il gruppo metile ed in posizione 5 con il gruppo fluoro,  $R_2$  ed  $R_3$  sono H, n è 1 oppure 2,  $R_4$  è il gruppo fenile semplice o sostituito con i gruppi metile, fluoro o metossi e la stereochimica del centro chiralico asteriscato con (\*) in (I) è R (Rectus), oppure RS (racemo).
- 3) Preparato farmaceutico comprendente come sostanza attiva almeno uno dei composti secondo la rivendicazione 1 o un loro sale farmaceuticamente accettabile.
- 4) Preparato farmaceutico secondo la rivendicazione 3 per l'impiego nella terapia di forme patologiche dell'apparato gastrointestinale quali pancreatiti, coliche biliari, reflusso gastro-esofageo (GERD), sindrome del colon irritabile (IBS), dispepsia non ulcerosa.
- 5) Preparato farmaceutico secondo la rivendicazione 3 per l'impiego nella terapia delle affezioni tumorali sostenute dalla CCK ed altri polipeptidi bioattivi ad essa correlati.
- 6) Preparato farmaceutico secondo la rivendicazione 3 per il trattamento di situazioni patologiche del SNC legati a scompensi dei livelli fisiologici neuronali della CCK o di altri polipeptidi bioattivi ad essa correlati, quali ad esempio ansia, attacchi di panico, psicosi, depressione, anoressia etc. o ad altra cause correlate al meccanismo d'azione dei composti secondo la rivendicazione 1.

- 7) Preparato farmaceutico secondo la rivendicazione 3 comprendente inoltre ingredienti inattivi farmaceuticamente accettabili, scelti dal gruppo che consiste di veicoli, leganti, aromatizzanti, disgreganti, conservanti, umettanti e miscele di questi, o ingredienti che facilitano l'assorbimento transdermico o che permettano il rilascio controllato nel tempo della sostanza attiva.
- 8) Procedimento per la preparazione di un derivato di formula generale (I) in cui  $R_1$ ,  $R_2$   $R_3$ ,  $R_4$  ed n hanno il significato riportato nella rivendicazione 1 ed in cui i sostituenti sul centro chiralico asteriscato con (\*) hanno la configurazione R, S, oppure (R,S) (racemo), che comprende le operazioni di:
- a) Far reagire in rapporto stechiometrico il cloridrato dell'estere etilico degli aminoacidi di formula (V) in cui n ed R<sub>4</sub> hanno il significato sopra indicato ed aventi il centro chirale nella configurazione desiderata, con l'anidride isatoica di formula (IV)

$$\begin{array}{c|c} R_4 \\ H & (CH_2)n \\ H & O \end{array} (V) \qquad R_2 \longrightarrow O \\ R_3 \end{array} (IV)$$

opportunamente sostituita con  $R_2$  ed  $R_3$ , in cui  $R_2$  ed  $R_3$  hanno il significato sopra riportato, in presenza di una amina terziaria quale ad esempio trietilamina, in un solvente inerte e ad una temperatura compresa tra i  $\pm 10^\circ$  e la temperatura di ebollizione del solvente, per dare gli N-antranoil-aminoacidi etilesteri di formula (III).

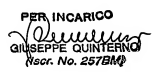
b) Far reagire i derivati antranilici di formula (III), in cui n,  $R_2$ ,  $R_3$  ed  $R_4$  hanno il significato riportato sopra, con una quantità equivalente di un cloruro acilico di formula  $R_1$ -COCl, in cui  $R_1$  ha il significato sopra riportato, preferibilmente in

piridina ed ad una temperatura compresa tra i 0° ed i +30° e recuperare dalla miscela di reazione gli acil-derivati di formula (II).

c) Idrolizzare gli esteri di formula (II), in cui n, R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub> ed R<sub>4</sub> hanno il significato riportato sopra, in un solvente inerte (quale ad esempio tetraidrofurano), con una soluzione acquosa di una base inorganica forte (come l'idrossido di litio), per un periodo di tempo compreso tra 4 e 48 ore. Dopo evaporazione del solvente ed acidificazione, recuperare dalla massa di reazione i derivati dell'acido antranilico di formula (I)

in cui n,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_3$  ed  $R_4$  hanno il significato sopra riportato e con il centro chirale nella configurazione desiderata.

I composti finali di formula (I) vengono isolati come tali oppure come sali farmaceuticamente accettabili e purificati con metodi convenzionali.





#### C.C.I.A.A. DI TORINO

## Verbale di deposito di istanze e documenti concernenti priorità

L'anno Duemiladue il giorno diciannove del mese di settembre

la Ditta/il Signor ROTTA RESEARCH LABORATORIUM S.P.A.

con sede/residente in MONZA MI ITALIA

Rappresentato/a dai Signori Filippo Jacobacci (Iscr. N. 262BM), Jacobacci (Iscr. N. 263BM), Giuseppe Quinterno (Iscr. N. 257BM), Massimo Introvigne (Iscr. N. 368BM), Paolo Rambelli (Iscr. N. 435BM), Angelo Gerbino (Iscr. N. 488BM), Fabio Siniscalco (Iscr. N. 347BM), Claudio Maggioni (Iscr. N. 113BM), Francesco Serra (Iscr. N. 90BM), Corrado Fioravanti (Iscr. N. 553BM), Paolo Erpesto Chippe (Iscr. N. 90BM), Corrado Fioravanti (Iscr. N. 553BM), Paolo Erpesto Chippe (Iscr. N. 90BM), Corrado Fioravanti (Iscr. N. 553BM), Paolo Erpesto Chippe (Iscr. N. 90BM), Corrado Fioravanti (Iscr. N. 553BM), Paolo Erpesto Chippe (Iscr. N. 90BM), Corrado Fioravanti (Iscr. N. 553BM), Paolo Erpesto Chippe (Iscr. N. 90BM), Corrado Fioravanti (Iscr. N. 553BM), Paolo Erpesto Chippe (Iscr. N. 90BM), Corrado Fioravanti (Iscr. N. 553BM), Paolo Erpesto Chippe (Iscr. N. 90BM), Corrado Fioravanti (Iscr. N. 553BM), Paolo Erpesto Chippe (Iscr. N. 90BM), Corrado Fioravanti (Isc 553BM), Paolo Ernesto Crippa (Iscr. N. 903BM), Luca Gallo (Iscr. N. 949BM) ed limitatamente alla materia delle registrazioni di marchio, i Signori Enrico Riccardino (Iscr. N. 799M), Patrizia Franceschina (Iscr. N. 787M), Gabriele Borasi (Iscr. N. 684M), Sergio Mulder (Iscr. N. 683M), Silvia Lazzarotto (Iscr. N. 789M), Carlo Alberto Demichelis (Iscr. N. 800M), Franca Acuto (Iscr. N. 783M), Giulio Martellini (Iscr. N. 886M), Sylvain Rousseau (Iscr. N. 984M), Eleonora Guiotto (Iscr. N. 975M), Laura Salustri (Iscr. N. 879M), Fabiola Anna Quintavalle (Iscr. N. 981M), Lucia Vittorangeli (Iscr. N. 983M) nonché, limitatamente alla materia dei brevetti per invenzione e modelli industriali, i Signori Giorgio Long (Iscr. N. 834B), Ilaria Simonelli (Iscr. N. 859B), Edgardo Deambrogi (Iscr. N. 931B), Diego Giugni (Iscr. N. 934B), Ferruccio Postiglione (Iscr. N. 940B) della società Jacobacci & Partners S.p.A., domiciliati presso quest'ultima in TORINO, Corso Regio Parco, 27 - 10152, ed elettivamente domiciliato/a agli effetti di legge anche "ai sensi dell'art. 75, 3° c. del R.D. 29 giugno 1939, N. 1127 e dell'art. 56, 2° c. del 21 giugno 1942, N. 929", presso detti mandatari al suddetto indirizzo della Jacobacci & Partners S.p.A. in TORINO, Corso Regio Parco, 27 - 10152

a seguito di domanda di Brev. di Invenzione depositata in TORINO in data 26 Luglio 2002

#### Protocollo n. TO2002A000674

ha depositato presso questo Ufficio i sottoelencati documenti:

1) _	2 copie del	la descrizione	e definitiva e p	rospetto A	
	•				
2)			• • •	•	
			New arthur 1	······································	:
	•				

Copia-del-presente-verbale-è-stata-consegnata-all-interessato-

p. Il depositante



L'ufficiale rogante

0.33 Euro

Myelle Conoller

Mirella-CAVALLARI
CATEGORIA C

HASSUNTO INVENZIONE CON DISEGNO PRIN		PHUSPETTO A					
NUMERO DOMANDA L TO 2002 A 000 674	REG. A DATA DI DEPOSITO	Lulda Maria					
NUMERO BREVETTO L	DATA DI RILASCIO	\\ \frac{1}{26}\\\ \frac{1}{07}\\\ \frac{1}{2002}\\ \frac{1}{07}\\\ \frac{1}{2002}\\ \frac{1}{07}\\\ \frac{1}{2002}\\ \frac{1}{07}\\\ \frac{1}{2002}\\ \frac{1}{07}\\\ \frac{1}{07}\\\\ \frac{1}{07}\\\\ \frac{1}{07}\\\\ \frac{1}{07}\\\\ \frac{1}{07}\\\\ \frac{1}{07}\\\\\ \frac{1}{07}\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\					
A. RICHIEDENTE (I)							
Denominazione LROTTA RESEARCH LABO	RATORIUM S.P.A.						
Residenza MONZA	MI						
D. TITOLO							
DERIVATI ANTRANILICI AD ATTIVITA' ANTICOLECISTOCHININICA							
(ANTI-CCK-1), PROCEDIMENTO P	ER LA LORO PREPARAZIONE	E E LORO USO					
Classe proposta (sez./cl./scl/) : [ ] (grup	ppo/sottogruppo)						

Composti antranilici ad attività anti-CCK di formula generale (I) in cui:

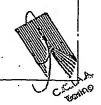
n è un numero intero compreso tra 0 e 7; R<sub>1</sub> è scelto indipendentemente tra i gruppi

$$X_2$$
  $X_2$   $X_2$ 

in cui  $X_1$  è scelto indipendentemente tra S, O, NR $_2$  ed  $X_2$  è un gruppo scelto tra: H, C $_1$ -C $_4$  alchile, F, Cl, CF $_3$ , OCH $_3$ , OC $_2$ H $_5$ , CN; R $_2$  è scelto tra H oppure CH $_3$ ; R $_3$  è scelto tra H, CH $_3$ , F, Cl, CF $_3$ , OCH $_3$ ; R $_4$  è scelto tra i gruppi: H, -S-(CH $_2$ )m-R $_5$ , -SO $_2$ -(CH $_2$ )m-R $_5$  (n diverso da 0), un gruppo alchilico ramificato, un cicloalchile, un cicloalchenile, il gruppo 1 o 2-adamantilico, un gruppo fenilico opzionalmente sostituito; R $_5$  è scelto tra i gruppi: H, alchile lineare o ramificato, cicloalchile, il gruppo 1 o 2-adamantilico, un gruppo fenilico opzionalmente sostituito.

M. DISEGNO

Lucelle Conceller



DESCRIZIONE dell'invenzione industriale dal titolo: "Derivati antranilici ad attività anticolecistochininica (anti-CCK-1), procedimento per la loro preparazione e loro uso farmaceutico"

Di: ROTTA RESEARCH LABORATORIUM S.p.A., nazionalità italiana, Via Valosa di Sopra, 7/9, 20052 SAN FRUT-TUOSO DI MONZA (Milano)

Inventori designati: Francesco MAKOVEC, Antonio VARNAVAS, Lucia LASSIANI, Lucio Claudio ROVATI Depositata il: 26 luglio 2002

\*\*\*

## DESCRIZIONE

La presente invenzione ha per oggetto nuovi derivati dell'acido antranilico che possono essere rappresentati dalla seguente formula generale (I) ed in cui:

n è un numero intero compreso tra 0 e 7;  $R_1$  è scelto indipendentemente tra i gruppi:

$$X_1$$
  $X_2$   $X_1$   $X_2$ 

in cui  $X_1$  è scelto indipendentemente tra S, O,  $NR_2$  ed  $X_2$  è un gruppo scelto indipendentemente tra: H,  $C_1$ - $C_4$  alchile lineare o ramificato, F, Cl,  $CF_3$ ,  $OC_4$ ,  $OC_2H_5$ , CN;

 $R_2$  è scelto indipendentemente tra H oppure  $CH_3$ ;  $R_3$  è scelto indipendentemente tra H,  $CH_3$ , F, Cl,  $CF_3$ ,  $OCH_3$ ;

 $R_4$  è scelto indipendentemente tra i gruppi: H, -S- $(CH_2)m-R_5$ ,  $-SO_2-(CH_2)m-R_5$  (n diverso da 0) in cui m è un numero intero compreso tra 0 e 2, un gruppo alcarbonio, un cicloalchile formato da 3 a 10 atomi di carbonio, un cicloalchenile formato da 4 a 6 atomi di carbonio, un cicloalchenile formato da 4 a 6 atomi di carbonio, il gruppo 1 o 2-adamantilico, un gruppo fenilico semplice oppure mono o bi-sostituito, in cui i sostituenti possono essere scelti indipendentemente tra alogeni, un gruppo alchilico lineare formato da 1 a 3 atomi di carbonio, un gruppo alchilico ramificato formato da 3 a 6 atomi di carbonio, un gruppo alchilico ramificato formato da 3 a 6 atomi di carbonio, un gruppo alcossilico formato da 1 a 3 atomi di carbonio, un gruppo alcossilico formato da 1 a 3 atomi di carbonio, un gruppo alcossilico formato da 1 a 3 atomi di carbonio, un gruppo alcossilico formato da 1 a 3 atomi di carbonio, un gruppo alcossilico formato da 1 a 3 atomi

R<sub>5</sub> è scelto tra i gruppi: H, un gruppo alchilico lineare formato da 1 a 3 atomi di carbonio, un gruppo alchilico ramificato formato da 3 a 6 atomi di carbonio, un cicloalchile formato da 3 fino 10 atomi di carbonio, il gruppo 1 o 2-adamantilico, un gruppo fenilico semplice oppure mono o bissostituito, in cui i sostituenti possono essere scelti indipendentemente tra alogeni, un gruppo alchilico lineare formato da 1 a 3 atomi di carbonio, un gruppo alchilico ramificato formato da 3 a 6 atomi di carbonio, un gruppo alcossilico formato da 1 a 3 atomi di carbonio, un gruppo alcossilico formato da 1 a 3 atomi di carbonio, -NO<sub>2</sub>, -CF<sub>3</sub>, -CN.

La stereochimica del centro chirale, evidenziato con un asterisco (\*) nella formula (I) può essere R (Rectus), racemica [R (Rectus), S (Sinister)] oppure S (Sinister).

Preferibilmente n è tra 1 e 2; R<sub>1</sub> è scelto preferibilmente tra i gruppi 2-indolile, 2-indolile sostituito indipendentemente con il gruppo fluoro in posizione 5 oppure con il gruppo metilico in posizione 1; R<sub>3</sub> è scelto preferibilmente tra i gruppi H, CH<sub>3</sub>, F, Cl; R<sub>4</sub> è scelto preferibilmente tra il gruppo fenilico semplice o monosostituito con i gruppi metile, metossi e CF<sub>3</sub>, mentre la stereochimica dei composti rivendicati sul centro chiralico asteriscato nella formula (I) è preferibilmente nella forma racemica (R, S) o R (Rectus).

I composti della presente invenzione dimostrano essere potenti antagonisti per i recettori CCK-1 (CCK-A) della colecistochinina (CCK). Si può pertanto ritenere che essi possano essere impiegati con vantaggio nella terapia di diverse patologie dell'uomo legate a scompensi della CCK o di altri polipeptidi bioattivi ad essa correlati, sia a livello periferico, ossia nel sistema gastrointestinale, sia a livello del sistema nervoso centrale (CNS) o di altri organi ed apparati nei quali tali peptidi bioattivi ricoprono un ruolo fisiologico o patologico. Così ad esempio si può preconizzare un vantaggioso impiego di questi composti per il trattamento, a livello gastrointestinale, di patologie riguardanti la motilità di organi quali cistifellea, stomaco ed intestino. In particolare nel caso di coliche biliari da colecistolitiasi, nel reflusso gastro-esofageo (GERD) dovuto ad un anomalo funzionamento dello sfintere esofageo inferiore (LES) nonché nella sindrome del colon irritabile (IBS). Altre patologie dell'apparato digerente in cui i composti oggetto possono essere impiegati con vantaggio, strettamente correlate alla funzione secretagoga e a quella trofica che la CCK esplica attraverso i recettori CCK-1 in organi bersaglio dell'apparato gastrointestinale, sono le pancreatiti acute e croniche nonché diversi tumori in cui la CCK o altri peptidi bioattivi correlati ad essa fungono da fattori di crescita. Accanto alle patologie che interessano l'apparato gastrointestinale ci sono molteplici azioni che interessano il CNS ed in cui il sistema CCK-ergico sembra ricoprire un ruolo importante. Anoressia, ansia, panico, depressione, schizofrenia, dolore associato a tumori ecc. sono alcune delle situazioni fisiopatologiche ad ampio impatto sociale nelle quali si ritiene che i composti oggetto dell'invenzione possano essere impiegati con vantaggio.

Fino ad ora sono state descritte numerosi classi chimiche di antagonisti recettoriali della CCK
1. Tra queste segnaliamo derivati benzodiazepinici quali ad esempio la devazepide (L-364,718) (Mol. Pharmacol. 30 (212), 1986) e FK480 (J. Pharmacol. Exp. Ther. 268 (571) (1994), derivati indolici come ad esempio SR 27897 (Eur. J. Pharmacol. 232 (13), 1993) e T-0632 (Eur. J. Pharmacol. 304 (147), 1996), derivati dell'acido glutammico come lorglumide e loxiglumide (Gastrin and Cholecystokinin,

Bali and Martinez (Eds.), Elsevier (45), 1987), derivati dell'acido aspartico quali il 2-NAP (Br. J. Pharmacol. 108 (734), 1993), derivati quinazolinonici ad attività mista CCK-1 e CCK-2 antagonista [US Patent 5756502 (1998)].

Tutte queste ricerche dimostrano come vi sia una forte richiesta terapeutica per trovare nuovi farmaci ad attività anti-CCK-1 potenti, selettivi e ben tollerati. Recentemente sono stati descritti dei derivati dell'acido antranilico [TO 95-000554 (1995)] che tuttavia sono dei prodotti antagonisti del sottotipo recettoriale 2 (B) della CCK, mentre non erano fino ad ora noti derivati anti CCK-1 del-1'acido antranilico.

Forme farmaceutiche dei composti oggetto dell'invenzione possono essere preparate secondo tecniche convenzionali come ad esempio compresse, capsule, sospensioni, soluzioni e suppositori, cerotti
oppure preparazioni solide per uso orale a rilascio
modificato e possono essere somministrate per via
orale, parenterale, nasale, rettale e transdermica.

L'ingrediente attivo viene somministrato al paziente tipicamente in ragione da 0.1 a 10 mg/kg di peso corporeo per dose. Per la somministrazione per

via parenterale è preferibile l'impiego di un sale idrosolubile dei composti oggetto come il sale sodico oppure un altro sale non tossico e farmaceuticamente accettabile. Come ingredienti inattivi si possono impiegare sostanze comunemente utilizzate in tecnica farmaceutica come eccipienti quali diluenti, leganti, aromatizzanti, disaggreganti, coloranti, umettanti, edulcoranti, polimeri naturali o di sintesi ecc.

Il metodo utilizzato per la preparazione dei composti oggetto dell'invenzione comprende le seguenti fasi:

a) Far reagire in rapporto stechiometrico il cloridrato dell'estere etilico di opportuni aminoacidi di formula (V) in cui n ed R<sub>4</sub> hanno il
significato precedentemente indicato ed aventi
il centro chirale nella configurazione

$$\begin{array}{c|c} R_4 \\ H & (CH_2)n \\ H & O \end{array} \quad (V) \qquad R_2 \longrightarrow O \quad (IV)$$

desiderata, con l'anidride isatoica di formula (IV) opportunamente sostituita con  $R_2$  ed  $R_3$ , in

cui R<sub>2</sub> ed R<sub>3</sub> hanno il significato sopra riportato, in presenza di una amina terziaria quale ad esempio trietilamina, in un solvente inerte e ad una temperatura compresa tra i +10° e la temperatura di ebollizione del solvente, per dare gli N-antranoil-aminoacidi etilesteri di formula (III) (vedi Schema 1, I fase).

- b) Far reagire i derivati antranilici di formula (III), in cui n, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub> ed R<sub>4</sub> hanno il significato riportato sopra, con una quantità equivalente di un cloruro acilico di formula R<sub>1</sub>-COCl, in cui R<sub>1</sub> ha il significato sopra riportato, preferibilmente in piridina ed ad una temperatura compresa tra i 0° ed i +30° e recuperare dalla miscela di reazione gli acil-derivati di formula (II) (vedi Schema 1, II fase).
- c) Idrolizzare gli esteri di formula (II), in cui n, R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub> ed R<sub>4</sub> hanno il significato riportato sopra, in un solvente inerte (quale ad esempio tetraidrofurano), con una soluzione acquosa di una base inorganica forte (come l'idrossido di litio), per un periodo di tempo compreso tra 4 e 48 ore. Dopo evaporazione del solvente si acidifica e si recuperano dalla massa di reazione e con metodi convenzionali i

derivati dell'acido antranilico di formula (I) in cui n,  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_3$  ed  $R_4$  hanno il significato sopra riportato e con il centro chirale nella configurazione desiderata (vedi Schema 1, III fase).

Gli esteri etilici degli aminoacidi di partenza di formula (V), gli aminoacidi da cui derivano nonché le anidridi isatoiche opportunamente sostituite di formula (IV) sono reperibili in commercio o sono stati preparati con metodi convenzionali e descritti in letteratura.

I cloruri acilici di formula  $R_1$ -COCl, in cui  $R_1$  ha il significato precedentemente indicato, sono stati preparati secondo metodi convenzionali, (preferibilmente impiegando pentacloruro di fosforo), in un solvente inerte, ad una temperatura compresa tra i -10° ed i +20° C.

La serie di operazioni del procedimento secondo l'invenzione viene illustrata integralmente nello schema seguente (Schema 1):

#### Schema 1

I fase

II fase

$$R_3$$
 $R_4$ 
 $R_4$ 

III fase

$$R_1$$
  $R_2$   $R_4$   $R_4$   $R_4$   $R_4$   $R_4$   $R_4$   $R_4$   $R_4$   $R_4$   $R_5$   $R_7$   $R_8$   $R_8$   $R_8$   $R_9$   $R_9$ 

I seguenti esempi vengono riportati per meglio

illustrare l'invenzione.

#### Esempio 1

Preparazione di: estere etilico dell'acido 2(R,S)-(2-amino-benzoilamino)-3-fenil-propionico (formula generale III).

A 22.9 g (0.1 moli) del cloridrato della DL-fenilalanina etil estere, sospesi in 500 ml di acetato di etile, si aggiungono 13.9 ml di trietilamina (0.1 moli) e, sotto agitazione, 16.3 g (0.1 moli) di anidride isatoica. Dopo riscaldamento a riflusso per 4 ore la miscela di reazione viene raffreddata a temperatura ambiente e filtrata. Il filtrato viene lavato con NaOH 1N e poi con acqua. La fase organica viene disidratata ed evaporata ed il residuo oleoso è friabilizzato da etere di petrolio 40-60°. Il prodotto grezzo viene cristallizzato da etile acetato / esano 1:1 (v/v). Dopo raffreddamento, il solido bianco formato viene filtrato ed essiccato a 60° C, ottenendo 25.0 g (0.08 moli) di prodotto con resa del 80% (C<sub>18</sub>H<sub>20</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>).

P.f. 85°C

TLC (AcOEt/Esano 1:1) - Rf: 0.63.

 $^{1}\text{H-NMR}$  (CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  1.24 (t, 3H, -CH<sub>3</sub>); 3.21 (m, 2H, -CH<sub>2</sub>-CH<); 4.18 (q, 2H, -CH<sub>2</sub>-O-); 4.97 (m, 1H,

>CH-); 5.45 (s, 2H, -NH<sub>2</sub>); 6.52 (d, 1H, -NH-) 6.61-7.28 (m, 9H, aromatici).

Tutti i composti di formula III vengono sintetizzati impiegando la medesima procedura (vedi schema 1- I fase).

#### Esempio 2

Preparazione di: estere etilico dell'acido  $2(R,S)-\{2-[(1H-indol-2-carbonil)amino]-benzoilami-no\}-3-fenil-propionico (formula generale II).$ 

Ad una sospensione di 16.1 g (0.1 moli) dell'acido indol-2-carbossilico in 250 ml di diclorometano, a 0°C, vengono aggiunti a piccole porzioni e sotto agitazione 31.2 g (0.15 moli) di pentacloruro di fosforo. Si lascia reagire a temperatura ambiente per 3 ore, si aggiunge diclorometano e si evapora il solvente sotto vuoto. Il cloruro dell'acido così formatosi, sciolto in 50 ml di diclorometano, viene aggiunto sotto agitazione ad una soluzione di 31.2 g (0.1 moli) dell'estere etilico dell'acido 2(R,S)-(2-amino-benzoilamino)-3-fenil-propionico in 100 ml di piridina a temperatura di 0°C. Al termine dell'aggiunta la massa di reazione viene tenuta a 0°C ancora per un'ora e poi a temperatura ambiente per circa 12 ore. Si aggiungono 250 ml di diclorometano e la fase organica si lava con 400 ml di HCl

1N e poi con NaOH 0.1N ed infine con una soluzione satura di NaCl. Dopo essiccamento, si evapora il solvente ed il prodotto grezzo viene purificato per trattamento con metanolo caldo. Dopo raffreddamento il solido viene filtrato ed essiccato a  $60^{\circ}$ C in stufa, ottenendo 35.5 g (0.078 moli) di prodotto con resa del 78%  $(C_{27}H_{25}N_3O_4)$ .

#### P.f. 210-211°C

TLC (AcOEt/Esano 1:1) - Rf: 0.69.

 $^{1}\text{H-NMR}$  (DMSO-d<sub>6</sub>):  $\delta$  1.17 (t, 3H, -CH<sub>3</sub>); 3.20 (m, 2H, -CH<sub>2</sub>-CH<); 4.11 (q, 2H, -CH<sub>2</sub>-O-); 4.79 (m, 1H, -CH<); 6.98 (s, 1H, indolo); 7.06-7.82 (m, 12H, aromatici); 8.64 (d, 1H, aromatico); 9.30 (d, 1H, -NH-CH<); 11.95 (s, 1H, -NH- indolo); 12.15 (s, 1H, -NH-).

Tutti i composti di formula II vengono sintetizzati impiegando la medesima procedura (vedi schema 1 - II fase).

#### Esempio 3

Preparazione di: Acido 2(R,S)-{2-[(1H-indol-2-carbonil)amino]-benzoilamino}-3-fenil-propionico.

[composto 1 (formula generale I) - Tabella 1].

Ad una sospensione di 45.5 g (0.1 moli) dell'estere etilico dell'acido 2(R,S)-{2-[(1H-in-dol-2-carbonil)amino}-benzoilamino}-3-fenil-propio-

nico in un litro di una miscela  $H_2O/THF$  1:1 vengono aggiunti 4.6 g (0.11 moli) di idrossido di litio idrato e lasciati sotto agitazione a temperatura ambiente per 24 ore. Si procede con l'evaporazione del solvente organico ed il prodotto viene ottenuto per precipitazione a 0°C in seguito ad acidificazione con HCl diluito. Il prodotto grezzo è cristallizzato da metanolo, ottenendo 36.3 g (0.085 moli) con resa del 85%  $(C_{25}H_{21}N_3O_4)$ .

P.f. 268-269°C

TLC (AcOEt/MeOH 2:1) - Rf: 0.61.

1H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): δ 3.27 (m, 2H, -CH<sub>2</sub>-CH<); 4.79
(m, 1H, >CH-); 6.97 (s, 1H, H indolo); 7.06-7.87
(m, 12H, aromatici); 8.64 (d, 1H, H aromatico);
9.21 (d, 1H, -NH-); 11.93 (s, 1H, -NH- indolo);
12.28 (s, 1H, -NH-).

#### Esempio 4

Preparazione di: Acido 2(R)-{2-[(1H-indol-2-carbonil)amino]-benzoilamino}-3-fenil-propionico.

[composto 2 (formula generale I) - Tabella 1].

Si procede secondo quanto descritto negli esempi 1, 2 e 3, partendo dal cloridrato della Dfenilalanina etil estere.

Resa: 43%;

Formula :  $C_{25}H_{21}N_3O_4$ .

P.f. 271-272°C;

TLC (AcOEt/MeOH 2:1) - Rf: 0.61

Potere rotatorio:  $[a]_D^{25} = + 13.6 \ (c = 0.59, DMF)$ .

Purezza ottica : e.e [ HPLC chirale] = 98.7%.

Condizioni analitiche HPLC chirale: Colonna CSP-TE-SP-100 250 mm; diametro interno 4 mm; Detector: UV a 254 nm; Eluente: MeOH/H2O 85/15 (v/v) + 20 mM NH<sub>4</sub>OAc; Flusso: 1.00 ml/min; Temperatura: 23°C; Tempo di ritenzione: 5.6 min contro 4.0 min dell'enantiomero S.

#### Esempio 5

Preparazione di: Acido 2(S)-{2-[(1H-indol-2-carbonil)amino]-benzoilamino}-3-fenil-propionico.

[composto 3 (formula generale I) - Tabella 1].

Si procede secondo quanto descritto nell'esempio 4, partendo dal cloridrato della L-fenilalanina etil estere.

Resa: 50%;

Formula :  $C_{25}H_{21}N_3O_4$ .

P.f. 270-271°C;

TLC (AcOEt/MeOH 2:1) - Rf: 0.61

Potere rotatorio:  $[a]_D^{25} = -15.8 \ (c = 0.57, DMF);$ 

Purezza ottica : e.e [ HPLC chirale] > 99.5%.

Condizioni analitiche HPLC chirale: Colonna CSP TE-SP-100 250 mm; diametro interno 4 mm; Detector UV a 254 nm; Eluente MeOH/H2O: 85/15 (v/v) + 20 mM NH<sub>4</sub>OAc; Flusso: 1.00 ml/min; Temperatura: 23°C; Tempo di ritenzione: 4.0 min contro 5.6 min dell'enantiomero R.

Tutti i composti di formula I vengono sintetizzati impiegando la medesima procedura (vedi schema 1). Nella seguente tabella 1, vengono riportati alcuni dei composti così ottenuti con alcune caratteristiche chimico-fisiche che li identificano ed il solvente di cristallizzazione, senza per questo essi limitino in alcun modo lo spirito e lo scopo dell'invenzione stessa.

TABELLA 1: COMPOSTI DI FORMULA GENERALE (I)

( <u>G</u> F)	<del>5</del>
T O=	Z-I
2 Z	
S. S	je je

		<del></del>							P.T0	TC
	<u> </u>	R 2	£	STEREO	5	R4	SOLVENTE DI	FORMULA	FUSIONE	(R
				(Nota 1)			CRISTALLIZZAZIONE		(C)	(Nota 2)
	2-Indolyl	Ξ	н	R,S	۴	Phenyl	МеОН	C <sub>25</sub> H <sub>21</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	268-269	0.61*
	2-Indolyl	I	Ξ	<b>&amp;</b>	-	Phenyl	МеОН	C <sub>25</sub> H <sub>21</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	271-272	0.61*
	2-Indolyl	Ι	I	တ	-	Phenyl	МеОН	C <sub>25</sub> H <sub>21</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	270-271	0.61*
	2-Indolyl	I	5-chloro	R,S	-	Phenyl	EtOH 99%	C <sub>25</sub> H <sub>20</sub> ClN <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	268-269	0.59*
	1-Methyl-2-indolyl	Ι	π	R,S	-	Phenyl	EtOH 75%	C <sub>26</sub> H <sub>23</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	186-188	0.50*
	5-Fluoro-2-indolyl	н	Ħ.	R,S	-	Phenyl	EtOH 99%	C <sub>25</sub> H <sub>20</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	284-286	0.42*
	6-Fluoro-2-indolyl	Н	Н	R,S	_	Phenyl	EtOH 99%	C <sub>25</sub> H <sub>20</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	280 dec	*99.0
	7-Fluoro-2-indolyl	H	Ή	R,S	-	Phenyl	EtOH 99%	C <sub>25</sub> H <sub>20</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	265 dec	0.66*
	2-Benzofuryl	I	I	R,S	-	Phenyl	MeOH	C <sub>25</sub> H <sub>20</sub> N <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	256-257	0.25**
	2-Benzothienyl	Ι	I	R,S	1	Phenyl	МеОН	C <sub>25</sub> H <sub>20</sub> N <sub>2</sub> O <sub>4</sub> S	207-209	0.33**
1	2-Indolyi	I	Ξ	R,S	-	2-Methyl-phenyl	МеОН	C26H23N3O4	278-279	0.46*
	2-Indolyi	Н	Ι	R,S	-	4-Methyl-phenyl	МеОН	C <sub>26</sub> H <sub>23</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	273-274	0.40*
	2-Indolyi	I	I.	R,S	1	2-Chloro-phenyl	МеОН	C <sub>25</sub> H <sub>20</sub> ClN <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	281-282	0.58*
	2-Indolyl	Ξ	Ή	R,S	1	3-Chloro-phenyl	МеОН	C <sub>25</sub> H <sub>20</sub> ClN <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	248-249	0.52*

JACOBACCI & PARTNERS Sp.A.

R N R H (Gtg)n

$\subseteq$
GENERALE (
FORMULA
百
: COMPOSTI
$\overline{}$
<b>TABELLA</b>
Υ.

COMPOSTO	73	82	82	STEREO (Nota 1)	5	<b>8</b> 4	SOLVENTE DI CRISTALLIZZAZIO- NE	FORMULA	P.TO FUSIONE (C)*	TLC (Rf) (Nota
15	2-Indolyl	I	Ξ	R,S	1	2,6-dichloro-phenyl	МеОН	C <sub>25</sub> H <sub>19</sub> Cl <sub>2</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	287-288	0.53*
16	2-Indolyl	Ι	Ŧ	R,S	-	3-Methoxy-phenyl	МеОН	C <sub>26</sub> H <sub>23</sub> N <sub>3</sub> O <sub>5</sub>	239-240	0.48*
17	2-Indolyl	I	Ξ	R,S	-	2-Nitro-phenyl	МеОН	C <sub>25</sub> H <sub>20</sub> N <sub>4</sub> O <sub>6</sub>	253-254	0.41*
18	2-Indolyl	Ξ	Ή	R,S	-	4-Nitro-phenyl	МеОН	C25H20N4O8	243-244	0.49*
19	2-Indolyl	I	Ι	R,S	٢	4-Fluoro-phenyl	МеОН	C <sub>25</sub> H <sub>20</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	263-264	0.54*
20	2-Indolyi	Ι	I	R,S	2	Phenyl	МеОН	CzeHz3N3O4	259-260	0.48*
21	2-Indolyl	I	н	Rª	2	Phenyl	AcOEt	C <sub>26</sub> H <sub>23</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	267-268	0.48*
22	2-Indolyl	I	Ξ	<sub>q</sub> S	2	Phenyl	AcOEt	CzsHz3N3O4	267-268	0.48*
23	5-Fluoro-2-indolyl	I	H	R,S	2	Phenyl	EtOH 99%	C <sub>26</sub> H <sub>22</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	272-274	0.70*
24	2-Indolyl	Ι	H	R,S	3	Phenyl	МеОН	CzrHz5N3O4	256-257	0.54*
25	2-Indolyl	I	Н	R,S	2	2-Methyl-phenyl	EtOH 99%	C27H25N3O4	257-258	0.51*
. 26	5-Fluoro-2-indolyl	I	Н	R,S	2	.2-Methyl-phenyl	EtOH 96%	C27H24FN3O4	262-263	0.71*
27	1-Methyl-2-Indolyl	Ξ	Ι.	R,S	7	2-Methyl-phenyl	EtOH 75%	C <sub>28</sub> H <sub>27</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	158-160	0.65*
28	2-Indolyl	I	Ι	R,S	2	2-Nitro-phenyl	EtOH 99%	C <sub>26</sub> H <sub>22</sub> N <sub>4</sub> O <sub>6</sub>	263-264	0.44*
(a) Enantiomer	(3) Enantiomero R $[\alpha]^{25}_{D}$ = +35.4° (C=0.65; DMF); (3) Enantiomero S $[\alpha]^{25}_{D}$ = -34.8° (C=0.65; DMF)	0.65: DN	(F): (b) Ens	ntiomero	$S(\alpha)^{25}$	=-34 R° (C=0 65. DA	(E)			

itiomero R [ $\alpha$ ] $^{-5}$  = +35.4° (C=0.65; DMF); (°) Enantiomero S[ $\alpha$ ] $^{2}$  $^{2}$  $^{2}$  = -34.8° (C=0.65; DMF)

JACOBACCI & PARTNERS Sp.A.

R R H (Gtb)n

$\subseteq$
A GENERALE (I)
I FORMUI
: COMPOSTI E
~
TABELLA

		_			L						1
COMPOSTO	ă		1						P.T0	ЪС	
2	¥.	<del></del>	<u> </u>	STEREO	<u>-</u>	R4	SOLVENTE DI	FORMULA	FUSIONE	(Rf)	
				(Nota 1)	╛		CRISTALLIZZAZIONE	•	်(၁)	(Nota 2)	_
67.	2-indolyl	r	Ŧ	R,S	7	4-Nitro-phenyl	EtOH 99%	C <sub>26</sub> H <sub>22</sub> N <sub>4</sub> O <sub>6</sub>	265 dec	0.43*	
30	2-indolyi	I	I	R,S	2	2-Methoxy-phenyl	EtOH 99%	C <sub>27</sub> H <sub>25</sub> N <sub>3</sub> O <sub>5</sub>	238-239	0.67*	
31	2-Indolyl	Ι	I	R,S	2	3-Methoxy-phenyi	EtOH 99%	CzrHzsN <sub>3</sub> O <sub>5</sub>	233-235	0.61*	<u>,                                     </u>
32	5-Fluoro-2-indolyl	Ξ	Ξ	R,S	2	2-Methoxy-phenyl	EtOH 96%	C <sub>27</sub> H <sub>24</sub> FN <sub>3</sub> O <sub>5</sub>	252 dec	0.73*	
33	. 2-Indolyl	Ξ	H	R,S	0	Phenyl	MeOH	C <sub>24</sub> H <sub>19</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	265-266	0.34	•
34	2-Indolyl	ェ	I	R,S	0	Methyl	МеОН	C <sub>19</sub> H <sub>17</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	274-276	0.34*	
35	1-Methyl-2-indolyl	H	I	R,S	0	Ethyl	. МеОН	C <sub>21</sub> H <sub>21</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	220-221	0.40*	
36	1-Methyl-2-indolyl	Ι	I	R,S	0	Propyl	МеОН	C27H23N3O4	223-224	0.65*	
37	1-Methyl-2-indolyl	I	I	Ř,S	0	Butyl	МеОН	CaHachach.	192-103	0.70	
38	2-Indolyl	I	Ξ	R,S	0	Pentyl	## EtOH 96%	Carta No.	241-243	0.76	:
39	2-Indolyl	I	Ξ	R,S	0	Hexyl	EtOH 96%	Ca.Hand.O.	258.260	0.70	
40	2-Indolyl	H	I	R,S	0	Heptyl	MeOH	CzsHzgN3O4	242-243	0.00	
41	2-Indolyl	I	I	R,S	0	Isopropyi	EtOH 99%	C <sub>21</sub> H <sub>21</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	276-277	0.58*	
42	2-Indolyl	I	Ξ	R,S	-	Isopropyl	MeOH	CzzHzsN3O4	257-259	0.51**	

JACOBACCI & PARTNERS S.p.A.

JACOBACCI & PARTNERS Sp.A.

10.33 Edro

						à	\$ S	- ئە		
ABELL	./. TABELLA 1 : COMPOSTI		DI FORI	DI FORMULA GENERALE (I)	N N			5 → 5 →		
COMPOSTO	2	25	æ	STEREO	<b>c</b>	R4	SOLVENTE DI	FORMULA	P.TO FUSIONE	T.C (Rf)
43	2-Indolyl	I	I	R,S	7	Isopropyl	AcOEt	C <sub>23</sub> H <sub>25</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	252-253	0.73*
44	2-Indolyl	I	I	R,S	60	Isopropyl	AcOEt	C <sub>24</sub> H <sub>27</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	247-248	0.83*
45	2-Indolyl	I	I	R,S	4	Isopropyi	AcOEt	C <sub>25</sub> H <sub>29</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	240 dec	0.78*
46	2-Indolyi	ェ	I	R,S	0	2-Ethyl-butyl	МеОН	C <sub>24</sub> H <sub>27</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	218-219	*89.0
47	2-Indolyl	I	I	R,S	-	2-Ethyl-butyl	EtOH 99%	C <sub>25</sub> H <sub>29</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	217-218	·0.77*
48	2-indolyl	I	I	R,S	1	Cyclohexyl	МеОН	C <sub>25</sub> H <sub>27</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	222-223	0.58*
49	2-Indolyl	I	I	R,S	2	Cyclohexyl	EtOH 95%	C <sub>26</sub> H <sub>29</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	268-269	0.63*
50	2-Indolyl	н	I	R,S	က	Cyclohexyl	AcOEt	C <sub>27</sub> H <sub>31</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	241-242	0.86*
51	2-Indolyl	H	I	R,S	2	Methylsulfanyl	МеОН	C21H21N3O4S	250-251	0.38*
52	2-Indolyl	I	エ	R,S	-	Phenylsulfanyl	МеОН	C25H21N3O4S	252-253	0.56*
53	2-Indolyl	π	I	R,S	-	1-Adamantylsulfanyl	EtOH 95%	C <sub>29</sub> H <sub>31</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> S	261-263	0.49*
54	2-Indolyl	Methyl	н	R,S	-	Phenyl	AcOEt	C <sub>26</sub> H <sub>23</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub> S	191-193	0.26*
.55	3-Indolyl	Н	Ή.	R,S	-	Phenyl	МеОН	C <sub>25</sub> H <sub>21</sub> N <sub>3</sub> O <sub>4</sub>	223-224	24 0.49%

Nota 1 Configurazione sul carbonio siglato (\*) nella formula generale (I); Nota 2 \* Eluente, AcOEt / MeOH 2:1 (v/v); \*\* Eluente, AcOEt/MeOH 3数

#### DESCRIZIONE DELL'ATTIVITA' FARMACOLOGICA

## 1. Attività anticolecistochininica (anti CCK-1) in vitro

Per valutare la capacità dei composti oggetto dell'invenzione di interagire con il recettore CCK-1 sono stati eseguiti saggi di binding su acini pancreatici isolati di ratto, impiegando quale ligando marcato la [125I]-BH-CCK-8 solfatata, secondo il procedimento descritto da Makovec F. [ J. Med. Chem. 35, (1992), 28]. Gli acini pancreatici ottenuti dalla digestione enzimatica del pancreas di ratti maschi outbred del ceppo Sprague Dawley, vengono incubati in presenza del tracciante radioattivo ed ai composti in studio per 30 minuti a 37°C. Dopo aver scartato il supernatante si è determinata la radioattività associata al pellet con uno scintillatore liquido. Il binding specifico si è determinato come differenza tra il binding in assenza ed in presenza di CCK-8, 1.10-6 M. I risultati ottenuti sono evidenziati in tabella 2, in cui viene riportata la IC50, ossia la concentrazione (espressa in micromoli/litro) dell'antagonista capace di spiazzare per il 50% la [125I]-BH-CCK-8 dal recettore. I valori di IC50 riportati sono stati calcolati con il metodo della regressione su un set di almeno 3

esperienze per ogni composto studiato.

Dai dati riportati in tabella 2 si osserva che molti dei composti oggetto dell'invenzione, come ad esempio i composti 21, 23, 25, 26, 30 e 32 sono dei potenti inibitori del binding della [125]-BH-CCK-8 ai recettori CCK-1 degli acini pancreatici di ratto, esibendo un'affinità a livello nanomolare.

## 2. Attività anticolecistochininica (anti CCK-2) in vitro

Onde verificare l'ipotesi che i composti oggetto dell'invenzione fossero degli antagonisti CCK-1 specifici, si è saggiata per alcuni dei composti più attivi quali CCK-1 antagonisti anche l'eventuale affinità per i recettori centrali della CCK di tipo CCK-2. A tale proposito sono stati eseguiti saggi di binding su cortecce cerebrali di cavia albina maschio outbred del ceppo Hartley, impiegando quale ligando marcato la [125]-BH-CCK-8 solfatata, secondo il procedimento descritto da Makovec F. [J. Med. Chem. 35, (1992), 28].

Tabella 2:Inibizione del binding della [125]-BH-CCK-8 agli acini pancreatici isolati di ratto.

Composto	IC <sub>50</sub>	Composto	IC <sub>50</sub>
1	0.24	28	0.12
2	0.11	29	0.12
3	7.13	30	0.008
4	0.41	31	0.01
5	0.17	32	0.009
6	0.06	33	0.26
7	0.16	34	1.96
8	0.09	35	3.08
9	0.52	36	0.21
10	0.78	37	0.17
11	0.16	38	0.01
12	0.37	39	0.02
13	0.27	40	0.24
14	0.28	41	0.20
15	1.41	42	0.06
16	0.24	43	0.08
17	0.16	44	0.04
18	0.43	45	0.14
19	0.18	46	0.03
20	0.014	47	0.02
21	0.009	48	0.02
22	0.19	49	0.04
23	0.007	50	0.17
24	0.09	51	0.04
25	0.007	52	0.62
26	0.009	53	0.03
27	0.03	54	0.11
	•	. 55	1.95

L'incubazione delle membrane cerebrali assieme al tracciante radioattivo ed ai composti in studio è stata effettuata su piastre multi-pozzetto per 120 minuti a 25°C. Ogni pozzetto conteneva membrane corrispondenti a circa 0.5 mg di proteine/ml e 25 pM di ligando marcato in un volume totale di 250 microlitri. Il binding specifico si è determinato come differenza tra il binding in assenza ed in presenza di CCK-8, 1.10-6 M. Al termine dell'incubazione viene eseguita una rapida filtrazione della piastra sotto vuoto e si misura la radioattività dei singoli filtri estratti dai pozzetti con un contatore di y-emissione. I risultati ottenuti sono evidenziati in tabella 3, in cui vengono riportati i composti saggiati, le  $IC_{50}$  calcolate con il metodo della regressione su un set di almeno 3 esperienze per ogni composto studiato ed un indice ricavato dal rapporto delle affinità ottenute per i due tipi di recettore CCK-2 e CCK-1.



Tabella 3:Inibizione del binding della [1251]-BH-CCK-8 alle membrane corticali di cavia.

Composto	IC <sub>50</sub>	Rapporto	Composto	IC <sub>50</sub>	Rapporto
	(micromoli/litro)	$\frac{IC_{50} CCK - 2}{IC_{50} CCK - 1 (*)}$		(micromoli/litro)	$\frac{IC_{50} CCK - 2}{IC_{50} CCK - 1 (*)}$
6	10.6	176.6	31	3.4	340
20	2.22	158.6	32	5.68	631.1
21 .	3.8	422.2	38	> 30	> 3000
23	10.8	1542.9	39	> 30	> 1500
25	> 30	> 4286	41	27.4	137
26	5.15	572.2	46	2.67	89
30	3.5	437,5	47	14.8	740
			48	1.22	61

Nota (\*): Dati tratti dalla tabella 2.

Dai risultati riportati in tabella 3 emerge che i composti in oggetto legano debolmente il recettore centrale CCK-2 essendo le loro affinità in media comprese per questo recettore dalle 100 alle 1000 volte inferiori rispetto quelle dimostrate per i recettori di tipo CCK-1. Confrontando questi valori di affinità con quelli ottenuti per i recettori CCK-1 precedentemente riportati in tabella 2 si può affermare che i composti in oggetto sono dei ligandi potenti e specifici per il recettore CCK-1.

Per verificare l'ipotesi che i composti in oggetto fossero degli antagonisti CCK-1 specifici e non degli agonisti si è saggiata per alcuni dei composti più attivi illustrati in tabella 2 l'attività CCK-1 antagonista su un modello funzionale. Come modello sperimentale si è utilizzato la cistifellea di cavia stimolata in vitro da CCK-8 secondo il metodo descritto da Makovec et al. [Arzneim. Forsch. Drug Res. 35 (7), 1048 (1985)]. I risultati così ottenuti sono illustrati nella seguente Tabella 4 in cui vengono riportati i valori di IC<sub>50</sub> (moli/litro).

Le IC<sub>50</sub> riportate in Tabella 4 rappresentano per ogni composto la media di almeno 2 esperimenti separati, ognuno con un numero di 6-8 concentrazioni.

Tabella 4: Inibizione della contrazione di cistifellea di cavia in vitro indotta da CCK-8 (5 ng/ml)

Composto	IC <sub>50</sub> (moli/litro)	Composto	IC <sub>50</sub> (moli/litro)
20	3.5x10 <sup>-8</sup>	25	0.8x10 <sup>-8</sup>
21	2.0x10 <sup>-8</sup>	26	4.3x10 <sup>-8</sup>
23	1.5x10 <sup>-8</sup>	30	3.0×10 <sup>-8</sup>

Dai dati riportati in tabella si evince come alcuni dei composti oggetto dell'invenzione sono dotati di una potente attività antagonista verso la CCK anche in un modello funzionale.

Inoltre nessuno dei prodotti testati presentava delle proprietà agoniste apprezzabili fino alla concentrazione massima testata  $(1x10^{-5}M)$ .

#### RIVENDICAZIONI

1. Composti che possono essere rappresentati dalla seguente formula generale (I) sotto indicata ed in cui:

$$R_1$$
 $N^{R_2}$ 
 $N^{R_2}$ 
 $N^{R_4}$ 
 $N^{R_4}$ 

n è un numero intero compreso tra 0 e 7;  $R_1$  è scelto indipendentemente tra i gruppi:

$$X_1$$
  $X_2$   $X_1$   $X_2$ 

in cui  $X_1$  è scelto indipendentemente tra S, O,  $NR_2$  ed  $X_2$  è un gruppo scelto indipendentemente tra: H,  $C_1$ - $C_4$  alchile lineare o ramificato, F, Cl,  $CF_3$ ,  $OCH_3$ ,  $OC_2H_5$ , CN;

 $R_2$  è scelto indipendentemente tra H oppure  $CH_3$ ;  $R_3$  è scelto indipendentemente tra H,  $CH_3$ , F, Cl,  $CF_3$ ,  $OCH_3$ ;

 $R_4$  è scelto indipendentemente tra i gruppi: H, -S-

(CH<sub>2</sub>)m-R<sub>5</sub>, -SO<sub>2</sub>-(CH<sub>2</sub>)m-R<sub>5</sub> (n diverso da 0) in cui m è un numero intero compreso tra 0 e 2, un gruppo alchilico ramificato formato da 3 a 6 atomi di carbonio, un cicloalchile formato da 3 a 10 atomi di carbonio, un cicloalchenile formato da 4 a 6 atomi di carbonio, un cicloalchenile formato da 4 a 6 atomi di carbonio, il gruppo 1 o 2-adamantilico, un gruppo fenilico semplice oppure mono o bi-sostituito, in cui i sostituenti possono essere scelti indipendentemente tra alogeni, un gruppo alchilico lineare formato da 1 a 3 atomi di carbonio, un gruppo alchilico ramificato formato da 3 a 6 atomi di carbonio, un gruppo alcossilico formato da 1 a 3 atomi di carbonio, un gruppo alcossilico formato da 1 a 3 atomi di carbonio, un gruppo alcossilico formato da 1 a 3 atomi di carbonio, un gruppo alcossilico formato da 1 a 3 atomi di carbonio, -NO<sub>2</sub>, -CF<sub>3</sub>, -CN;

R<sub>5</sub> è scelto tra i gruppi: H, un gruppo alchilico lineare formato da 1 a 3 atomi di carbonio, un gruppo alchilico ramificato formato da 3 a 6 atomi di carbonio, un cicloalchile formato da 3 fino 10 atomi di carbonio, il gruppo 1 o 2-adamantilico, un gruppo fenilico semplice oppure mono o bisostituito, in cui i sostituenti possono essere scelti indipendentemente tra alogeni, un gruppo alchilico lineare formato da 1 a 3 atomi di carbonio, un gruppo alchilico ramificato formato da 3 a 6 atomi di carbonio, un gruppo alcossilico formato da 1 a 3 atomi di carbonio, un gruppo alcossilico formato da 1 a 3 atomi di carbonio, -NO<sub>2</sub>, -CF<sub>3</sub>, -CN. La ste-



reochimica del centro chirale, evidenziato con un asterisco (\*) nella formula (I) può essere R (Rectus), racemica [R (Rectus), S (Sinister)] oppure S (Sinister).

- 2. Composti secondo la rivendicazione 1 di formula generale (I), semplici o salificati, in cui  $R_1$  è il gruppo 2-indolil semplice o indipendentemente sostituito in posizione 1 con il gruppo metile ed in posizione 5 con il gruppo fluoro,  $R_2$  ed  $R_3$  sono H, n è 1 oppure 2,  $R_4$  è il gruppo fenile semplice o sostituito con i gruppi metile, fluoro o metossi e la stereochimica del centro chiralico asteriscato con (\*) in (I) è R (Rectus), oppure RS (racemo).
- 3. Preparato farmaceutico comprendente come sostanza attiva almeno uno dei composti secondo la rivendicazione 1 o un loro sale farmaceuticamente accettabile.
- 4. Preparato farmaceutico secondo la rivendicazione 3 per l'impiego nella terapia di forme patologiche dell'apparato gastrointestinale quali pancreatiti, coliche biliari, reflusso gastro-esofageo (GERD), sindrome del colon irritabile (IBS), dispepsia non ulcerosa.
- 5. Preparato farmaceutico secondo la rivendicazione 3 per l'impiego nella terapia delle affezioni

tumorali sostenute dalla CCK ed altri polipeptidi bioattivi ad essa correlati.

- 6. Preparato farmaceutico secondo la rivendicazione 3 per il trattamento di situazioni patologiche del SNC legati a scompensi dei livelli fisiologici neuronali della CCK o di altri polipeptidi bioattivi ad essa correlati, quali ad esempio ansia, attacchi di panico, psicosi, depressione, anoressia etc. o ad altra cause correlate al meccanismo d'azione dei composti secondo la rivendicazione 1.
- 7. Preparato farmaceutico secondo la rivendicazione 3 comprendente inoltre ingredienti inattivi farmaceuticamente accettabili, scelti dal gruppo che consiste di veicoli, leganti, aromatizzanti, disgreganti, conservanti, umettanti e miscele di questi, o ingredienti che facilitano l'assorbimento transdermico o che permettano il rilascio controllato nel tempo della sostanza attiva.
- 8. Procedimento per la preparazione di un derivato di formula generale (I) in cui  $R_1$ ,  $R_2$   $R_3$ ,  $R_4$  ed n hanno il significato riportato nella rivendicazione 1 ed in cui i sostituenti sul centro chiralico asteriscato con (\*) hanno la configurazione R, S, oppure (R,S) (racemo), che comprende le operazioni di:

a) Far reagire in rapporto stechiometrico il cloridrato dell'estere etilico degli aminoacidi di formula (V) in cui n ed R<sub>4</sub> hanno il significato sopra indicato ed aventi il centro chirale nella configurazione desiderata, con l'anidride isatoica di formula (IV)

$$\begin{array}{c|c} R_4 \\ H \\ (CH_2)n \\ H \\ O \end{array} (V) \\ R_2 \\ \hline \\ R_3 \end{array} (IV)$$

opportunamente sostituita con  $R_2$  ed  $R_3$ , in cui  $R_2$  ed  $R_3$  hanno il significato sopra riportato, in presenza di una amina terziaria quale ad esempio trietilamina, in un solvente inerte e ad una temperatura compresa tra i +10° e la temperatura di ebollizione del solvente, per dare gli N-antranoil-aminoacidi etilesteri di formula (III).

b) Far reagire i derivati antranilici di formula (III), in cui n,  $R_2$ ,  $R_3$  ed  $R_4$  hanno il significato

riportato sopra, con una quantità equivalente di un cloruro acilico di formula  $R_1$ -COCl, in cui  $R_1$  ha il significato sopra riportato, preferibilmente in piridina ed ad una temperatura compresa tra i 0° ed i +30° e recuperare dalla miscela di reazione gli acil-derivati di formula (II).



c) Idrolizzare gli esteri di formula (II), in cui n, R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub> ed R<sub>4</sub> hanno il significato riportato sopra, in un solvente inerte (quale ad esempio tetraidrofurano), con una soluzione acquosa di una base inorganica forte (come l'idrossido di litio), per un periodo di tempo compreso tra 4 e 48 ore. Dopo evaporazione del solvente ed acidificazione, recuperare dalla massa di reazione i derivati dell'acido antranilico di formula (I)

in cui n, R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub> ed R<sub>4</sub> hanno il significato sopra riportato e con il centro chirale nella configurazione desiderata. I composti finali di formula (I) vengono isolati come tali oppure come sali farmaceuticamente accettabili e purificati con metodi convenzionali.

PER INCARICO

ANGELO GERBINO

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

#### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER.

### IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.